SEQUENCES PEPTIDIQUES SPECIFIQUES DES STADES HEPATIQUES DE <u>P. FALCIPARUM</u> PORTEUSES D'EPITOPES CAPABLES DE STIMULER LES LYMPHOCYTES T.

Les parasites responsables du paludisme chez dont notamment Plasmodium falciparum Plasmodium vivax pour ne citer que les principaux d'entre eux, présentent chez l'hôte humain morphologies différentes et expriment des antigenes différents en fonction de leur localisation dans l'organisme dе l'hôte infecté. Les différences morphologiques et antigéniques de ces parasites au cours de leurs cycles de vie chez l'homme, permettent de définir au moins quatre stades de développement distincts.

Le tout premier stade de développement parasite chez l'homme correspond la sporozoïte introduite dans le sang de l'hôte, par piqures d'insectes porteurs du parasite. Le second stade correspond au passage du parasite dans le foie à l'infection des cellules hépatiques lesquelles les parasites se développent pour former les schizontes hépatiques qui libèrent par éclatement les mérozoïtes hépatiques. Le troisième stade est caractérisé par l'infection des érythrocytes sanguins par les formes asexuées (mérozoïtes) du parasite; ce stade érythrocytaire de développement du parasite correspond à la phase pathogène de la maladie.

Le quatrième stade correspond à la formation des formes sexuées (ou gamétocytes) qui deviendront les gamétes extra-cellulaires chez le moustique.

On sait que d nombreuses études ont été entreprises pour is ler à partir des souches de

parasites infectantes pour un hôt humain des fractions polypeptidiques, d'une part pour assurer le diagnostic <u>in vitro</u> du paludism par détection des anticorps correspondants, et, d'autre part, pour tenter de vacciner contre le paludisme.

exemple, des banques de CADNS (ADN complémentaires) clonés dérivés des sporozoïtes de Plasmodium falciparum ont été établies par ENEA et coll (1984) Science, vol. 225, 628-630. reconnu que ces banques comportaient des clones ' susceptibles d'exprimer des polypeptides immunogéniques contenant des unités répétitives de 4 acides aminés spécifiques de l'antigene circumsporozoïtaire (de P. falciparum).

Toutefois, peu de travaux ont été effectués sur les formes hépatiques des parasites responsables du paludisme. La morphologie des formes hépatiques a été décrite pour la première fois en 1948 à partir de biopsies de volontaires humains infectés (Trans. Roy. Soc. Trop. Med. Hyg., 41, 785 (1948)). Un antigène spécifique du stade hépatique de P. falciparum a pu être décrit dans le foie de singes d'Amérique du Sud insensibles aux formes sanguines du parasite, mais chez lesquels les formes hépatiques peuvent se développer (Am. J. Trop. Med. Hyg., 33, (3) 336-341 (1984)).

La détection de la localisation des antigènes spécifiques du parasite lorsqu'il est au hépatique (ci-après désigné par LS antigenes pour Stage" antigènes) a été réalisée immunofluorescence long tout au des étapes dе maturati n du schizonte. I1 est l calis' la périphérie du parasite de taill 5 à 40 microns ; par la suite ils sont distribués entr les cytomères ou

paquets. dе mėrozoites, lorsque les schizontes atteignent entre 50 et . 100 micr ns. Ils distinguent des antig nes de surface des sporozoïtes et des antigenes partagés par les schizontes du sang et du foie qui donnent une image d'immunofluorescence interne au parasite.

Bien qu'il soit désormais possible de cultiver des formes hépatiques de <u>P.falciparum</u> dans des hépatocytes humains (Science, <u>227</u>, 440 (1985)), le faible taux d'obtention de formes matures du parasite par les méthodes de culture <u>in vitro</u> et <u>in vivo</u> ne permet pas l'analyse biochimique de l'antigène produit au stade hépatique.

Il a également été observé que les individus atteints de paludisme possèdent un taux d'anticorps dirigés contre les LSA très élevés. Les LS antigènes semblent être des immunogènes très puissant, parmi les plus puissants de tous les antigènes synthétisés aux différents stades de développement du parasite.

Un des buts de la présente invention est précisément de disposer de nouvelles compositions pour la vaccination chez l'homme contre le paludisme provoqué par P. falciparum.

L'invention a également pour objet le diagnostic in vitro de l'infection d'un individu par P. falciparum dans des conditions plus sensibles que ne le permettent les méthodes actuelles.

Une molécule exprimée spécifiquement au cours de la phase hépatique a été identifiée par criblage avec des serums polyclonaux d'une banque d'ADN génomique clonée dans un vecteur d'expression (GUERIN-MARCHAND, C. et al ; Natur, 329, 164-167,(1987)). Cette molécule représente une parti d'un antigène appelé LSA (Liver Stage Specific antigen), et est c nstituée

4

de motifs repétitifs de 17 acides amines et semble très immunogène dans les conditions naturelles d'exp sition à la maladie.

Ces motifs répétitifs de 17 acides aminés sont représentés par la formule :

Leu-Ala-Lys-Glu-Lys-Leu-Gln-X-Gln-Gln-Ser-Asp-Leu-Glu-Glu-Glu-Arg

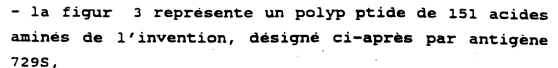
dans laquelle X est Glu ou Gly.

L'invention a pour objet des séquences peptidiques spécifiques des stades hépatiques de P. falciparum porteuses d'épitopes capables de stimuler les lymphocytes T (en particulier les lymphocytes T cytotoxiques).

L'invention concerne plus particulièrement molécules. ou compositions peptidiques ou polypeptidiques, caractérisées par la présence dans leur structure d'une ou de plusieurs séquences peptidiques porteuses de tout ou partie d'un ou plusieurs épitope(s) T (épitopes impliqués dans stimulation des lymphocytes T), et le cas échéant d'autres épitopes, notamment des épitopes B (épitopes correspondant aux anticorps produits par lymphocytes B), caractéristiques des protéines résultant de l'activité infectieuse de P. falciparum dans les cellules hépatiques.

Il sera fait référence dans ce qui suit aux dessins dans lesquels:

- la figure 1 représente une protéine recombinante de 316 acides aminés de l'invention, désignée ci-après par antigène 536 ou protéine LSA-R-NR,
- la figure 2 fournit la séquence nucléotidique d'un des acides nucléiques recombinants étudiés (clone DG536) et codant pour le polypeptid LSA-R-NR,



- la figure 4 correspond à la séquence nucléotidique du clone DG729S codant pour le polypeptide de la figure 3 (adaptateurs Eco RI en gras),
- la figure 5 représente les sequences polypeptidiques des antigènes LSA-TER, 729S-NRI, 729S-NRI, 729S-Rep,
- la figure 6 représente la séquence nucléotidique du gene LSA, dans sa partie 5',
- la figure 7 représente la séquence codante de la partie 5' du gene LSA et la séquence polypeptidique correspondante,
- la figure 8 décrit la partie 3' du gène LSA,
- la figure 9 donne la séquence de la partie 3' du gene LSA, ainsi que la séquence polypeptidique correspondante,
- la figure 10 reprend les séquences données à la figure 9, jusqu'au codon <u>stop</u> de terminaison et à l'acide aminé terminal.

Ainsi la présente invention concerne toute molécule, ou composition polypeptidique, comportant au moins une sequence peptidique porteuse de tout ou partie d'un, ou plusieurs, épitopes caractéristiques d'une protéine produite dans les hépatocytes infectes par P. falciparum, et plus particulièrement porteuse de tout ou partie d'un ou plusieurs épitope(s) T des protéines produites stade hépatique au d P. falciparum, caractérisée en ce que cette séquence péptidique est représentée par tout ou partie l'enchaînement d'acides aminés r présent la figure 9 ou la figure 10, et c rresp ndant partie 3' du gène LSA.

L'invention a plus particulièrement pour objet toute composition molécule, ou polypeptidique, comportant au moins une séquence peptidique porteuse tout ou partie d'un, ou plusieurs, caractéristiques d'une protéine produite dans hépatocytes infectés P. falciparum, par particulièrement porteuse de tout ou partie d'un ou plusieurs épitope(s) T des protéines produites stade hépatique de P. falciparum, caractérisée en ce que cette séquence peptidique est représentée par tout ou partie de l'enchaînement des 279 derniers acides aminés représentés sur la figure enchaînement d'acides aminés étant, le cas échéant, précédé par toute ou partie d'un ou plusieurs des enchaînements de 17 acides aminés de formule :

> X1DLEQX2RX3AKEKLQX4QQ QX1DLEQX2RX3AKEKLQX4Q QQX1DLEQX2RX3AKEKLQX4 X4QQX1DLEQX2RX3AKEKLQ QX4QQX1DLEQX2RX3AKEKL LQX4QQX1DLEQX2RX3AKEK KLQX4QQX1DLEQX2RX3AKE EKLQX4QQX1DLEQX2RX3AK KEKLQX4QQX1DLEQX2RX3A AKEKLQX4QQX1DLEQX2RX3 X3AKEKLQX4QQX1DLEQX2R RX3AKEKLQX4QQX1DLEQX2 X2RX3AKEKLQX4QQX1DLEQ QX2RX3AKEKLQX4QQX1DLE EQX2RX3AKEKLQX4QQX1DL LEQX2RX3AKEKLQX4QQX1D DLEQX2RX3AKEKLQX4QQX1.

dans laquelle :

. X1 est "Ser" u "Arg",

. X₂ est "Glu" ou "Asp",

X3 est "Arg" ou "Leu",

. X4 est "Glu" ou "Gly".

l'invention titre concerne particulièrement toute molécule, ou composition polypeptidique, comportant au moins une séguence peptidique porteuse de tout ou partie d'un, plusieurs, épitopes caractéristiques d'une protéine produite dans les hépatocytes infectés par P. falciparum, et plus particulièrement porteuse de tout ou partie d'un ou plusieurs épitope(s) T protéines produites au stade hépatique ′de P. falciparum, caractérisée en ce que cette séquence peptidique est représentée par tout ou partie l'enchaînement d'acides aminés suivant :

RKADTKKNLERKKEHGDILAEDLYGRLEIPAIELPS ENERGYYIPHQSSLPQDNRGNSRDSKEISIIEKTNR ESITTNVEGRRDIHKGHLEEKKDGSIKPEQKEDKS

cet enchaînement d'acides aminés étant, le cas échéant, précède par toute ou partie d'un ou plusieurs des enchaînements de 17 acides aminés de formule :

X1DLEQX2RX3AKEKLQX4QQ
QX1DLEQX2RX3AKEKLQX4Q
QQX1DLEQX2RX3AKEKLQX4
X4QQX1DLEQX2RX3AKEKLQX4
QX4QQX1DLEQX2RX3AKEKLQ
LQX4QQX1DLEQX2RX3AKEKL
LQX4QQX1DLEQX2RX3AKEK
KLQX4QQX1DLEQX2RX3AKE
EKLQX4QQX1DLEQX2RX3AK
KEKLQX4QQX1DLEQX2RX3A
AKEKLQX4QQX1DLEQX2RX3
X3AKEKLQX4QQX1DLEQX2RX3
RX3AKEKLQX4QQX1DLEQX2R



X2RX3AKEKLQX4QQX1DLEQ QX2RX3AKEKLQX4QQX1DLE EQX2RX3AKEKLQX4QQX1DL LEQX2RX3AKEKLQX4QQX1D DLEQX2RX3AKEKLQX4QQX1

dans laquelle :

- . X₁ est "Ser" ou "Arg",
- . X₂ est "Glu" ou "Asp",
- . X3 est "Arg" ou "Leu",
- . X4 est "Glu" ou "Gly".

Ainsi la présente invention concerne notamment la séquence peptidique représentée sur la figure 1. Cette séquence est constituée de 316 acides amines. A l'extrémité 5' se trouvent 209 acides aminés organisės en répétitions de 17 acides aminés repondant aux formules indiquées ci-dessus. Du côte 3', on trouve une partie répétée de 107 acides aminés.

L'invention concerne plus particulièrement tout polypeptide caractérisé par tout ou partie de l'enchaînement d'acides aminés suivant :

LQEQQRDLEQRKADTKKNLERKKEHGDILAEDLYGRLEIPAIELPSENERGYY

IPHQSSLPQDNRGNSRDSKEISIIEKTNRESITTNVEGRRDIHKGHLEEKKDG

SIKPEOKEDKS

Un polypeptide préféré de l'invention est représenté par tout ou partie de l'enchaînement d'acides aminés suivant :

DTKKNLERKKEHGDILAEDLYGRLEIP

(ce polypeptide étant désigné ci-après par l'expression LSA-NR (LSA-non répété), ou encore par toute séquence issue de l'enchaînement precédent et modifiée par substituti n de 40 % maximum des acides aminés et conservant s n activité physiologique telle

que l'induction d'une réponse des lymphocytes T en particulier des lymphocyt s T cyt t xiques.

Une autre molécule polypeptidique particulièrement préférée de l'invention est caractérisée par tout ou partie de l'enchaînement d'acides aminés suivant :

ERRAKEKLQEQQRDLEQRKADTKK

(ce polypeptide étant désigné ci-après par l'expression LSA-J, ou LSA-jonction, car il est situé à cheval entre la partie répétée et la partie non répétée de la molécule représentée sur la figure 1).

Un autre peptide préféré et désigné LSA-TER, est le suivant :

NSRDSKEISIIEKTNRESITTNVEGRRDIHK

Ces trois derniers polypeptides sont plus particulièrement avantageux en raison de leur amphipaticité les caractérisant, ainsi que de leur conformation tridimensionnelle selon des prédictions réalisées par la technique de Chou et Fassmann.

L'invention également pour objet a molécule, ou composition polypeptidique, comportant au moins une sequence peptidique porteuse de tout ou partie d'un ou plusieurs épitopes caractéristiques d'une protéine produite au niveau des sporozoïte, hépatique et sanguin (erythrocytaire) d P. falciparum, et plus particulièrement porteuse d'un ou plusieurs épitopes T, caractérisée en ce que cette séquence peptidique est représentée par tout partie de l'enchaînement d'acides aminés suivant : RDELFNELLNSVDVNGEVKENILEESOVNDDIFNSLVKSVQQEQOHNVEEKVE **ESVEENDEESVEENVEENDEGSVASSVEESIASSVDESIDSSIEENVAP** TVEEIVAPTVEEIVAPSVVEKCAPSVEESVAPSVEESVAEMLKER représenté sur la figure 3 t désigné ci-apr's par l polypeptide 729S.

L'invention a plus particulièrement pour objet la séquence en acid s aminés issue d la séquence précédente et caract risée par tout ou partie de l'enchaînement d'acides aminés suivant :

RDELFNELLNSVDVNGEVKENILEESQVNDDIFNSLVKSVQQEQQHN

Selon un autre mode de réalisation avantageux de l'invention, des séquences intéressantes, issues de l'enchaînement d'acides aminés du polypeptide 729S, sont les suivantes :

- DELFNELLNSVDVNGEVKENILEESQ,
- LEESQVNDDIFSNSLVKSVQQEQQHNV,
 - VEKCAPSVEESVAPSVEESVAEMLKER.

Ces sequences sont respectivement désignées 7295-NRI, 7295-NRII, 7295-Rep.

L'invention egalement pour a objet molecule, ou composition polypeptidique, comportant au moins une séquence peptidique porteuse de tout ou partie d'un, ou plusieurs, épitopes caractéristiques d'une protéine produite dans les hépatocytes infectés par P. falciparum, et plus particulièrement porteuse de tout ou partie d'un ou plusieurs épitope(s) T des protéines produites au stade hépatique P. falciparum, caractérisée en ce que cette séquence peptidique est représentée par tout ou partie de l'enchaînement d'acides aminés représentés sur figure 7, et correspondant à la partie 5' de gène LSA.

A ce titre l'invention a plus particulièrement objet toute molécule, ou composition polypeptidique, comportant au moins une séquence peptidique porteuse de tout ou partie d'un, plusieurs, épitopes caractéristiques d'une protéine produite dans l s h patocytes infect's par P. falciparum, et plus particulièrement porteuse d

 $\langle \cdot \cdot \rangle$

tout ou partie d'un u plusieurs épitope(s) T des protéines produites au stade hépatique de P. falciparum, caractérisée en ce que cette séquence peptidique est représentée par tout ou partie de l'enchaînement des 153 premiers acides représentés la figure 7, sur cet enchainement d'acides amines étant, le cas échéant, suivi toute ou partie d'un ou plusieurs des enchaînements de 17 acides aminés de formule :

> X1DLEQX2RX3AKEKLQX4QQ QX1DLEQX2RX3AKEKLQX4Q QQX1DLEQX2RX3AKEKLQX4 X4QQX1DLEQX2RX3AKEKLQ QX4QQX1DLEQX2RX3AKEKL LQX4QQX1DLEQX2RX3AKEK KLQX4QQX1DLEQX2RX3AKE EKLQX4QQX1DLEQX2RX3AK KEKLQX4QQX1DLEQX2RX3A AKEKLQX4QQX1DLEQX2RX3 X3AKEKLQX4QQX1DLEQX2R RX3AKEKLQX4QQX1DLEQX2 X2RX3AKEKLQX4QQX1DLEQ QX2RX3AKEKLQX4QQX1DLE EQX2RX3AKEKLQX4QQX1DL LEQX2RX3AKEKLQX4QQX1D DLEQX2RX3AKEKLQX4QQX1

dans laquelle :

- . X1 est "Ser" ou "Arg",
- . X2 est "Glu" ou "Asp",
- . X3 est "Arg" ou "Leu",
- . X4 est "Glu" ou "Gly".

L'invention vise galement tute molécule, ou c mposition polypeptidiqu, comp rtant au moins une sequence peptidique porteuse de tut u partie d'un,

ou plusieurs, épitopes caractéristiques d'une protéine produite dans les hépatocytes inf ctes par P. falciparum, et plus particuli rement porteuse de tout ou partie d'un ou plusieurs épitope(s) T des protéines produites au stade hépatique de P. falciparum, caractérisée en ce que cette séquence peptidique comprend successivement:

- tout ou partie de l'enchaînement des 153 premiers acides aminés représentés sur la figure 7,
- le cas échéant tout ou partie d'un ou plusieurs des enchaînements de 17 acides aminés de formule :

X1DLEQX2RX3AKEKLQX4QQ QX1DLEQX2RX3AKEKLQX4Q QQX1DLEQX2RX3AKEKLQX4 X4QQX1DLEQX2RX3AKEKLQ QX4QQX1DLEQX2RX3AKEKL LQX4QQX1DLEQX2RX3AKEK KLQX4QQX1DLEQX2RX3AKE EKLQX4QQX1DLEQX2RX3AK KEKLQX4QQX1DLEQX2RX3A AKEKLQX4QQX1DLEQX2RX3 X3AKEKLQX4QQX1DLEQX2R RX3AKEKLQX4QQX1DLEQX2 X2RX3AKEKLQX4QQX1DLEQ QX2RX3AKEKLQX4QQX1DLE EQX2RX3AKEKLQX4QQX1DL LEQX2RX3AKEKLQX4QQX1D DLEQX2RX3AKEKLQX4QQX1

dans laquelle :

- . X₁ est "Ser" ou "Arg",
- . X2 est "Glu" u "Asp",
- . X3 st "Arg" ou "Leu",
- . X4 est "Glu" ou "Gly".

- et tut ou partie des 279 derniers acides aminés représentés sur la figure 10.

L'invention concerne également toute composition polypeptidique constituée de plusieurs séquences peptidiques différentes porteuses de tout ou partie d'un, ou plusieurs épitopes caractéristiques d'une protéine produite dans les hépatocytes infectés par P. falciparum, telles que décrites ci-dessus.

D'une manière générale, par toute ou partie d'une séquence peptidique de l'invention, on entend tout enchaînement comprenant au moins 4 à 5 acides aminés jusqu'au nombre maximal d'acides aminés des séquences décrites ci-dessus.

Il va de soi que les fonctions réactives libres que sont susceptibles de possèder certains acides aminés entrant dans la constitution des molécules selon l'invention, notamment les groupes carboxyles libres portés par les groupes Glu ou par C-terminal, d'une part, et/ou les groupes libres portés par l'acide aminé N-terminal ou par des acides aminés intérieurs à la chaîne peptidique, par exemple Lys, d'autre part peuvent être modifiées, des cette modification n'entraîne pas modification des propriétés antigéniques, échéant immunogénique, de l'ensemble de la molécule. Les molécules ainsi modifiées entrent naturellement dans le cadre de la protection donnée à l'invention par les revendications. Ces fonctions carboxyles sont éventuellement acylées ou estérifiées.

D'autres modifications entrent également dans le cadre de l'invention. En particulier, les fonctions amine ou ester, ou les deux à la f is, des acides amines t rminaux peuvent être engagées elles-mêmes dans des liaisons avec d'autres acides aminés. Par

exemple l'acid N-terminal peut être lié à une sequence comprenant d 1 à plusieurs acides aminés correspondant à une partie de la région C-terminale d'une autre peptide conforme à la définition qui en a été donnée plus haut, ou vice-versa.

va de soi également que toute séquence peptidique issue de la modification, par substitution et/ou par addition et/ou suppression plusieurs acides aminés, d'une des séquences peptidiques décrites ci-dessus, entre dans le cadre protection donnée à l'invention par les revendications, des lors que cette modification n'altère pas les propriétés antigéniques immunogèniques des polypeptides de l'invention, notamment lorsque ces propriétés immunogènes ont ét renforcées de façon adéquate, par exemple association de ces polypeptides avec un adjuvant immunologique approprié (par exemple un muramylpeptide) ou par couplage avec une molécule porteuse de poids moléculaire plus élevé (par exemple une serum-albumine ou une poly-lysine) ou une toxine du type tétanique ou un · autre antigène P. falciparum.

Plus particulièrement, l'invention concerne séquence peptidique dérivée des séquences peptidiques sus-mentionnées, et présentant des modifications par substitution de 40 % au maximum des acides aminės tout en conservant l'activité biologique des sequences de l'invention, à savoir notamment l'induction d'une réponse des lymphocytes T, en particulier des lymphocytes T cytotoxiques.

L'inventi n conc rn plus généralement toute molécule caractérisée par la présence dans sa structure d'une ou plusieurs séquences peptidiques

présentant des réacti ns immunologiques croisées avec les séquences peptidiques rép ndant aux formul s précédentes vis-à-vis des anticorps inductibles par ces dernières in vivo.

L'invention concerne également toute sequence de nucléotides codant pour un polypeptide de l'invention et plus particulièrement toute séquence de nucléotides correspondant, selon le code génétique universel, à une des séquences en acides aminés de l'invention.

L'invention a plus particulièrement pour objet la séquence nucléotidique constituée des 951 nucléotides représentés sur la figure 2, et codant pour le polypeptide de 316 acides aminés (encore désigné ci-après par la protéine recombinante LSA-R-NR) sus-mentionné représenté sur la figure 1.

L'invention vise également la séquence nucléotidique représentée sur la figure 8, et correspondant à la partie 3' du gène LSA.

L'invention concerne aussi les séquences nucléotidiques codant pour des sous-séquences peptidiques de l'invention. On citera notamment les séquences nucléotidiques délimitées par nucléotides situés aux positions 630 à 949, 597 à 648 (codant pour le peptide LSA-J), ou 640 à 717 (codant pour le peptide LSA-NR) de la figure 2.

L'invention vise également toute ou partie de la séquence nucléotidique de la figure 4 codant pour toute ou partie de la séquence peptidique 729S représentée sur la figure 3.

L'invention a également pour objet la séquence nucléotidique représentée sur la figure 5, et correspondant à la partie 5' du gène LSA.

L'invention concerne également toute séquence de nucléotides c dant pour un polypeptide identique, ou analogue, tant du point de vue d'la structure que caractéristiques antigéniques, l'invention, cette séquence étant capable s'hybrider avec tout on partie de la nucléotidique délimitée par les nucléotides aux positions 597 à 949 de la figure 2, ou avec tout ou partie de la séquence nucléotidique de la figure 4 les séquences complémentaires de ces dernières, dans les conditions suivantes :

- pré-traitement (pré-hybridation) du filtre de nitrocellulose supportant le fragment d'acide nucléique à tester avec le tampon d'hybridation, (composé de 6 SSC, 5x Deenhard's, 0,5 % SDS, 100µg/l DNA de sperme de saumon sonique dénaturé) cette opération étant effectuée à 65°C pendant 1 heure;
- remplacement du tampon d'hybridation au contact du support, sur lequel le fragment d'acide nucléique est alors fixé, par du tampon d'hybridation de même composition, et addition de la séquence susmentionnée de la figure 2 ou de la figure 4 en tant que sonde, notamment marquée radioactivement, et préalablement dénaturée;
- incubation dudit fragment d'acide nucléique fixe sur le support dans ce tampon d'incubation avec la sequence sus-mentionnée de la figure 2 ou de la figure 4 à 65°C pendant une durée d'environ à 1 heure;
- l'élimination du tampon contenant la sonde non fixée, par 2 lavages successifs de 30 minutes chacun avec une s lution tampon composée d 2 x SSC, et 0,5 % SDS à 65°C.

Il est à rappeler qu 20 x SSC = 175,3 g NaCl, 88,2 g Tricitrate de Sodium/l, PH 7; Denhard's 50 x = Ficoll 400 5 g, Polyvinil pyrrolidone 5 g, BSA (serum albumine de boeuf) fraction V 5 g/500 ml; le SDS est le sodium dodécyl sulfate.

L'invention a également pour objet tout acide nucléique recombinant contenant au moins une séquence de nucléotides de l'invention, insérée dans un acide nucléique hétérologue vis-à-vis de ladite séquence de nucléotides.

L'invention concerne plus particulièrement un acide nucléique recombinant tel que défini ci-dessus, dans lequel la séquence de nucléotides de l'invention est précédée d'un promoteur (notamment un promoteur inductible) sous le contrôle duquel la transcription de ladite séquence est susceptible d'être effectué et, le cas échéant, suivie d'une séquence codant pour des signaux de terminaison de la transcription.

L'invention concerne tout vecteur recombinant, utilisé en particulier pour le clonage d'une séquence nucléotidique de l'invention, et/ou l'expression du polypeptide codé par cette séquence, et caractérisé en ce qu'il contient un acide nucléique recombinant, tel que défini ci-dessus, en l'un de ses sites non essentiel pour sa réplication.

A titre d'exemple de vecteur sus-mentionné, on citera les plasmides, les cosmides, ou les phages.

A ce titre, l'invention concerne plus particulièrement le plasmide DG536 déposé à la CNCM sous le n° I-1027 le 17 janvier 1991, ainsi que le plasmide DG729S déposé à la CNCM sous le n° I-1028 le 17 janvier 1991.

L'invention a également pour bjet un proc'dé de préparation d'un plypeptide de l'invention, par

transformati n d'un hôte cellulaire à l'aide d'un vecteur recombinant de type sus-indiqué, suivie de la mise en culture de l'hôt cellulaire ainsi transformé, et de la récupération du polypeptide dans le milieu de culture.

Ainsi, l'invention concerne tout hôte cellulaire transformé par un vecteur recombinant tel que défini ci-dessus, et comprenant les éléments de régulation permettant l'expression de la séquence de nucléotides codant pour un polypeptide selon l'invention.

L'invention a plus particulièrement pour objet des amorces d'ADN (ou d'ARN) utilisables dans le cadre de la synthèse de séquences nucléotidiques et/ou polypeptides selon l'invention, par la technique du PCR (Polymerase Chain Reaction) telle que décrite dans les brevets américains n° 4,683,202 et n°4,683,195 et de la demande de brevet européenne n° 200.362 (PCR = amplification en chaîne de l'ADN).

L'invention concerne toute amorce d'ADN ou d'ARN, caractérisée en ce qu'elle est constituée d'environ 10 à 25 nucléotides, identiques aux 10 à 25 premiers nucléotides de la séquence de nucléotides codant pour une séquence peptidique selon l'invention ou identiques aux 10 à 25 derniers nucléotides de ladite séquence.

L'invention concerne également toute amorce d'ADN ou d'ARN, caractérisée en ce qu'elle est constituée d'environ 10 25 nucléotides complémentaires des 10 à 25 premiers nucléotides de la séquence nucléotidique codant pour une séquence peptidique selon l'invention ou complémentaire des 10 25 derniers nucléotid s de ladite séquence nucléotides.

L'invention a également pour objet toute amorce d'ADN ou d'ARN, caractérisée en ce qu'elle , est c nstituée d'environ 10 à 25 nucl tides capables de s'hybrider avec les 10 à 25 premiers nucléotides ou avec les 10 à 25 derniers nucléotides de ladite séquence de nucléotides codant pour un polypeptide de l'invention. dans les conditions d'hybridation définies ci-dessus.

Ainsi la présente invention concerne plus particulièrement un procédé de préparation d'un polypeptide de l'invention comprenant les étapes suivantes;

- le cas échéant, l'amplification préalable suivant la technique PCR de la quantité de séquences de nucléotides codant pour ledit polypeptide à l'aide de deux amorces d'ADN choisies de manière à ce que l'une de ces amorces soit identique aux 10 à 25 premiers nucleotides de la séquence nucléotidique codant pour ledit polypeptide, tandis que l'autre amorce est complémentaire des 10 à 25 derniers nucléotides (ou s'hybride avec ces 10 à 25 derniers nucléotides) de ladite séquence nucléotidique, ou inversement manière à ce que l'une de ces amorces soit identique aux 10 à 25 derniers nucléotides de ladite séquence, tandis que l'autre amorce est complémentaire des 10 à 25 premiers nucléotides (ou s'hybride avec les 10 à 25 premiers nucléotides) de ladite sequence nucléotidique, suivie de l'introduction desdites sequences de nucléotides ainsi amplifiées dans vecteur approprié,
- la mise en culture, dans un milieu de culture approprie, d'un hôte c llulaire préalablement transf rmé par un vecteur approprié contenant un acide nucléique sel n l'invention comprenant la

sequence nucleotidique codant pour ledit polypeptide, et

- la récupération, a partir du susdit milieu de culture du polypeptide produit par ledit hôt cellulaire transformé.

A titre d'exemple d'amorces d'ADN ou d'ARN selon l'invention, on citera les séquences suivantes:

3'->5 : TTTCGCTAGATCTTGTT et TCTAAATAGAAGAAA

Les peptides selon l'invention peuvent également être préparés par les techniques classiques, dans le domaine de la synthèse des peptides. Cette synthèse peut être réalisée en solution homogène ou en phase solide.

Par exemple, on aura recours à la technique de synthèse en solution homogène décrit par HOUBENWEYL dans l'ouvrage intitulé "Meuthode der Organischen Chemie" (Méthode de la Chimie Organique) édité par E. Wunsch, vol. 15-I et II., THIEME, Stuttgart 1974.

Cette méthode de synthèse consiste à condenser successivement deux-à-deux les aminoacyles successifs dans l'ordre requis, ou à condenser des aminoacyles et des fragments préalablement formés et contenant plusieurs aminoacyles dans l'ordre approprié, ou encore plusieurs fragments préalablement ainsi préparés, étant entendu que l'on aura eu soin de protéger au préalable toutes les fonctions réactives par ces aminoacyles ou fragments, l'exception des fonctions amines de 1'un et carboxyles de l'autre ou vice-versa, qui doivent normalement intervenir dans la formation des liaisons peptidiques, notamment aprés activation fonction carboxyle, selon les méthodes bien connues dans la synth se des peptid s. En variante, n pourra avoir rec urs à des réacti ns de c uplag mettant en

jeu des reactifs de couplage classique, du type carbodiimide, tels que par exemple la 1-éthyl-3-(3-diméthyl-aminopropyl)-carbodiimide.

Lorsque l'aminoacyle mis en oeuvre possède une fonction acide supplémentaire (notamment dans le cas de l'acide glutamique), ces fonctions seront protégées, par exemple par des groupes t-butylester.

Dans le cas de la synthèse progressive, acide aminé par acide aminé, la synthèse débute préférence par la condensation de l'amino-acide Cterminal avec l'aminoacide qui correspond l'aminoacyle voisin dans la séquence désirée et ainsi de suite, de proche en proche, jusqu'à l'acide aminé N-terminal.

Selon une autre technique préférée de l'invention, on a recours à celle décrite par R.D. MERRIFIELD dans l'article intitulé "Solid peptide synthesis" (J. Am. Chem. Soc., 45, 2149-2154).

Pour fabriquer une chaîne peptidique selon procédé de MERRIFIELD, on a recours à une résine polymère très poreuse, sur laquelle on fixe premier acide aminé C-terminal de la chaîne. Cet acide aminé est fixé sur résine la par l'intermédiaire de son groupe carboxylique et fonction amine est protégée, par exemple par le groupe t-butyloxycarbonyle.

Lorsque le premier acide aminé C-terminal est ainsi fixé sur la résine, on enlève le groupe protecteur de la fonction amine en lavant la résine avec un acide.

Dans le cas où le grupe pr tecteur de la f nction amine est le groupe t-butyl xycarbonyle, il

peut être éliminé par traitement de la résine à l'aide d'acide trifluor acétique.

On couple ensuite l deuxième acide amine qui fournit le second amino-acyle de la sequence recherchée, à partir du résidu amino-acyle C-terminal sur la fonction amine déprotégée du premier acide aminé C-terminal fixé sur la chaîne. De péférence, la fonction carboxyle de ce deuxième acide aminé est activée, par exemple par la dicyclohexylcarbodiimide, et la fonction amine est protégée, par exemple par le t-butyloxycarbonyle.

On obtient ainsi la première partie de la chaîn peptidique recherchée, qui comporte deux acide aminés, et dont la fonction amine terminale est protégée. Comme précédemment, on déprotège la fonction amine et on peut ensuite procéder à la fixation du troisième aminoacyle, dans les conditions analogues à celles de l'addition du deuxième acide aminé C-terminal.

On fixe ainsi, les uns après les autres, les acides aminés qui vont constituer la chaîne peptidique sur le groupe amine chaque fois déprotégé au préalable de la portion de la chaîne peptidique déjà formée, et qui est rattachée à la résine.

Lorsque la totalité de la chaîne peptidique désirée est formée, on élimine les groupes protecteurs des différents acide aminés constituant la chaîne peptidique et on détache le peptide de la résine par exemple à l'aide d'acide fluorhydrique.

L'invention concerne également les oligomères hydrosolubles des peptides monomères sus-indiqués.

L'oligomérisation peut provoquer un accroîssement d l'immunogénicité des p ptides mon mères selon l'invention. Sans qu'une t lle

indication chiffrée puisse êtr considérée comme limitative, on mentionnera néanmoins que ces oligomères peuvent, par exemple, contenir de 2 à 10 unités monomères.

avoir On peut recours, pour l'oligomérisation, à toute technique polymérisation couramment utilisée dans le domaine cette polymerisation étant conduite des peptides, l'obtention d'un oligomère ou polymère jusqu'à contenant le nombre de motifs monomères requis pour l'acquisition de l'immunogénicité désirée.

Une méthode d'oligomérisation ou de polymérisation du monomère consiste dans la réaction de celui-ci avec un agent de réticulation tel que le glutaraldéhyde.

avoir recours peut également à d'autres On méthodes d'oligomérisation ou de couplage, par exemple à celle mettant des en jeu couplages successifs d'unités monomères, par l'intermédiaire de leurs fonctions terminales carboxyle et amine en présence d'agents de couplage homoou hétérobifonctionnels.

L'invention concerne encore les conjugués couplage covalent des peptides selon par l'invention susdits oligomères) des (oudes synthétiques), (naturelles ou molécules porteuses physiologiquement acceptables et non toxiques, de groupements réactifs l'intermédiaire complémentaires respectivement portés par la molécule porteuse et le peptide. Des exemples de groupements appropriés sont illustrés dans ce qui suit :

A titre d'exemple de molécules porteuses ou supports macromoléculaires entrant dans la constitution des conjugués selon l'invention, on mentionnera des proteines naturells, telles qu l'anatoxine tétanique, l'ovalbulmin, des serums albumines, des hémocyamines, le PPD de la tuberculine (PPD: "Purified Protein Derivative"), etc...

A titre de supports macromoléculaires synthétiques, on mentionnera par exemple des polylysines ou des poly(D-L-alanine)-poly(L-lysine).

La littérature mentionne d'autres types de supports macromoléculaires susceptibles d'être utilisés, lesquels présentent en général un poids moléculaire supérieur à 20 000.

Pour synthétiser les conjugués l'invention, on peut avoir recours à des procédés connus en soi, tels que celui décrit par FRANTZ et ROBERTSON dans Infect. and Immunity, 33, (1981),ou celui décrit dans Applied Environmental Microbiology, (octobre 1981), vol. 42, n° 4, 611-614 par P.E. KAUFFMAN en utilisant le peptide et la molécule porteuse appropriée.

Dans la pratique, on utilisera avantageusement comme agent de couplage les composés suivants, cités à titre non limitatif : aldéhyde glutarique, chloroformiate d'éthyle, carbodiimides hydrosolubles [N'(3-diméthylamino-propyl) carbodiimide, HCl], diisocyanates, bis-diazobenzidine, di- et trichloros-triazines, bromures de cyanogène, ainsi que les agents de couplage mentionnés dans Scand. J. Immunol., (1978), vol. 8, p. 7-23 (AVRAMEAS, TERNYNCK, GUESDON).

On peut avoir recours à tout procédé de couplage faisant intervenir d'une part une ou plusieurs fonctions réactives du peptide et d'autre part, une ou plusi urs foncti ns réactives de molécules supports. Avantageusement, il s'agit des fonctions

carboxyle et amine, lesqu lles peuvent donner lieu à une réaction de couplage en présenc d'un agent de couplage du g nre de ceux utilisés dans la synthèse des protéines, par exemple, le 1-éthyl-3-(3-diméthylaminopropyl)-carbodiximide, le N-hydroxybenzotriazole, etc... On peut encore avoir recours à la glutaraldéhyde, notamment lorsqu'il s'agit de relier entre eux des groupes aminés respectivement portés par le peptide et la molécule support.

Les acides nucléiques de l'invention peuvent être préparés soit par un procédé chimique, soit par d'autres procédés.

Un mode de preparation approprié des acides nucléiques comportant au maximum 200 nucléotides (ou 200 pb, lorsqu'il s'agit d'acides nucléiques bicaténaires) de l'invention comprend les étapes suivantes :

- la synthèse d'ADN en utilisant la méthode automatisée des β -cyanethylphosphoramidite décrite dans Bioorganic Chemistry 4; 274-325 (1986),
- le clonage des acides nucléiques ainsi obtenus dans un vecteur approprié et la récupération de l'acide nucléique par hybridation avec une sonde appropriée.

Un mode de préparation, par voie chimique, d'acides nucléiques de longueur supérieure à 200 nucléotides (ou 200pb, lorsqu'il s'agit d'acides nucléiques bicaténaires) de l'invention comprend les étapes suivantes :

- l'assemblage d'oligonucléotides synthétisés chimiquement, pourvus à leurs extrémités de sites de restriction différents, dont les séquences sont compatibles avec l'enchaînem nt en acides aminés du p lypeptide naturel sel n le principe décrit dans Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 80; 7461-7465, (1983),



- le clonag des acides nucléiques ainsi obtenus dans un vecteur approprié et la r'cupération de l'acide nucléique recherché par hybridation avec une sonde appropriée.

Les acides nucléiques de l'invention peuvent également être préparés de la manière suivante :

- incubation de l'ADN génomique, isolé à partir d'une souche de <u>P. falciparum</u>, avec de l'ADNase I, puis addition d'EDTA et purification par extraction au mélange phenol/chloroforme/alcool isoamylique (25/24/1) puis par l'éther,
- traitement de l'ADN ainsi extrait par de l'Eco R1 méthylase en présence de DTT, et purification par extraction telle que décrite ci-dessus,
- incubation de l'ADN ainsi purifié avec les 4 désoxynucléotides triphosphates dATP, dCTP, dGTP, et dTTP en présence de T4 ADN polymérase et d'ADN ligase de <u>E. coli</u>, puis purification selon la méthode décrite ci-dessus,
- le clonage des acides nucléiques ainsi obtenus dans un vecteur approprié et la récupération de l'acide nucléique recherché à l'aide d'une sonde appropriée.

sondes nucléotidiques utilisées pour recupération de l'acide nucléique recherché dans les procédés sus-mentionnés, sont constituées généralement de 40 à 200 nucléotides de la séquence nucléotidique représentée sur la figure 2 (plus particulièrement choisis parmi ceux situés entre les positions 597 à 949 de la figure 2) ou sur figure 4, sequence complémentaire, et sont ou sa susceptibles de s'hybrider avec l'acide nucléique recherch dans les conditi ns d'hybridation définies ci-dessus. La synthèse de ces s nd s est effectuée selon la méthode automatisée des



cyanethylphosphoramidite décrite dans Bioorganic Chemistry 4, 274-325 (1986).

Les m lécules selon l'invention possèdent des propriétés antigéniques caractéristiques des antigènes porteurs d'épitopes T, et le cas échéant B, et qui sont soit spécifiques du stade hépatique du développement de <u>P.falciparum</u>, soit spécifiques des stades sporozoïte, hépatique et sanguin à la fois.

En effet, comme il le sera plus particulièrement dècrit à l'aide d'exemples de molécules l'invention dans la description détaillée qui suit, les molécules selon l'invention comportant tout partie de l'enchaînement des acides amines compris entre les positions 200 et 316 de la figure 1. réagissent spécifiquement avec les anticorps ou les lymphocytes dirigés contre les épitopes B et/ou T des antigènes produits au stade hépatique P. falciparum, mais pas avec les anticorps dirigés contre d'autres antigènes produits par P. falciparum ou contre des antigenes produits par d'autres especes de Plasmodium.

Ces molécules selon l'invention reconnaissent donc spécifiquement les anticorps produits par le système immunitaire d'un individu infecté par P. falciparum sous l'effet de l'antigène LSA dont le caractère fortement immunogène a été précédemment mentionné.

Les molécules selon l'ivention comprenant tout ou partie de l'enchaînement peptidique de la figure 3 ne sont pas reconnus par les anticorps précédents réagissant spécifiquement avec tout ou partie du polypeptide délimité par les acides aminés situés aux positions 200 à 316 d la figur 1.

Par contre les polypeptides corr spondant à tout ou partie de l'enchaînement peptidiqu d la figure 3 d s reconnus anticorps par réagissant spécifiquement avec des antigènes localises surface de sporozoïtes (provenant souches différentes de P. falciparum), ainsi qu'avec antigènes des schizontes hépatiques et des schizontes sanquins, et enfin avec la surface des sporozoïtes de P. yoelii mais pas de P. Berghei.

Il faut souligner également que les anticorps reconnaissant spécifiquement les polypeptides correspondant à tout ou partie de l'enchaînement peptidique de la figure 3 sont capables de bloquer à 100 % l'entrée des sporozoïtes de P. yoelii dans des cellules hépatiques de rongeurs in vitro, à la différence des anticorps dirigés contre la protéine circumsprozoïtaire de P. yoelii, comme de P. falciparum.

La possibilité de production en grande quantité des molécules selon l'invention ainsi que leurs propriétés de reconnaissance spécifique d'anticorps parmi les plus activement produits lors de l'infection d'un individu par P. falciparum, font desdites molécules des réactifs de choix pour le diagnostic in vitro du paludisme chez un individu infecté par P. falciparum.

L'invention concerne donc un procédé de détection in vitro d'anticorps corrélables au paludisme issu de l'infection d'un individu P. falciparum dans un tissu ou fluide biologique susceptible de les contenir, ce procédé comprenant la mise en contact de ce tissu ou fluide bi logique av c une molécule selon l'inv ntion dans des conditions permettant une réaction immunologique in vitro entre lesdites molécules et les anticorps éventuellement présents dans le tissu ou fluide biologique, et la détection <u>in vitro</u> des complexes antig nes-anticorps éventuellement formes.

De préférence, le milieu biologique est constitué par un sérum humain.

Toute procedure classique peut être mise en oeuvre pour réaliser une telle détection.

A titre d'exemple une méthode préférée met en jeu des processus immunoenzymatiques selon la technique ELISA, ou immunofluorescents, ou radioimmunologiques (RIA) ou équivalent.

Ainsi l'invention concerne également toute molécule décrite ci-dessus marquée à l'aide d'un marqueur adéquat du type enzymatique, fluorescent, radioactif, etc...

De telles méthodes comprennent par exemple les étapes suivantes :

- dépôt de quantités déterminées d'une composition polypeptidique selon l'invention dans les puits d'une microplaque de titration.
- introduction dans lesdits puits de dilutions croissantes du serum devant être diagnostiqué,
- incubation de la microplaque,
- rinçages répétés de la microplaque,
- introduction dans les puits de la microplaque d'anticorps marqués contre des immunoglobulines du sang, le marquage de ces anticorps ayant été réalisé à l'aide d'une enzyme sélectionnée parmi celles qui sont capables d'hydrolyser un substrat en modifiant l'absorption des radiations de ce dernier, au moins à une longueur d'onde déterminée,
- détection, en c mparaison avec un témoin de contrôle, de la quantité de substrat hydrolysé.

L'invention concerne également des coffrets ou kits pour le diagnostic <u>in vitro</u> du paludisme provoqué par <u>P. falciparum</u> qui comprennent :

- une composition polypeptidique selon l'invention,
- les réactifs pour la constitution du milieu propice
- à la réalisation de la réaction immunologique,
- les réactifs permettant la détection des complexes antigènes-anticorps produits par la réaction immunologique, ces réactifs pouvant également porter un marqueur, ou être susceptibles d'être reconnus à leur tour réactif par un marqué, particulièrement dans le cas ΟÙ la composition polypeptidique sus-mentionnée n'est pas marquée, - un tissu ou fluide biologique de référence dépourvu d'anticorps reconnus par la composition polypeptidique sus-mentionnée.

L'invention concerne les anticorps eux-mêmes formés contre les polypeptides de l'invention.

Il va de soi que cette production n'est pas limitée aux anticorps polyclonaux.

s'applique encore à tout anticorps monoclonal produit par tout hybridome susceptible d'être formé, par des méthodes classiques, à partir des cellules spléniques d'un animal, notamment de souris ou de immunisés contre rat, l'un polypeptides purifiés de l'invention, d'une part et des cellules d'une lignée de cellules d'un myélome approprié d'autre part, et d'être sélectionné, par sa capacité à produire des anticorps monoclonaux reconnaissant le polypeptide initialement mis oeuvre pour l'immunisation des animaux.

L'invention vise égalem nt une méthode de diagnostic <u>in vitro</u> du paludism chez un individu susceptible d'être infecté par <u>P. falciparum</u> qui

comprend la mise en contact d'un tissu ou d'un fluide biologique prélevé chez un individu des anticorps tels que décrits ci-dessus. conditions permettant une réaction immunologique in lesdits anticorps et entre les protéines spécifiques de P. falciparum éventuellement présentes dans le tissu biologique, et la détection in vitr des complexes antigenes-anticorps éventuellement formés.

A ce titre l'invention a pour objet un coffret ou kit pour le diagnostic <u>in vitro</u> du paludism comprenant :

- des anticorps tels que décrits ci-dessus,
- les réactifs pour la constitution du milieu propice à la réalisation de la réaction immunologique,
- les réactifs permettant la détection des complexes antigènes-anticorps produits par la réaction immunologique, ces réactifs pouvant également porter un marqueur, ou être susceptibles d'être reconnus à leur tour par un réactif marqué, plus particulièrement dans le cas où les anticorps susmentionnés ne sont pas marqués.

L'invention concerne également une sonde nucléotidique de détection caractérisée en ce qu'elle est constituée par tout ou partie d'une des séquences de nucléotides telles que définies ci-dessus de l'invention.

L'invention a plus particulièrement pour objet une méthode de diagnostic <u>in vitro</u> du paludisme chez un individu susceptible d'être infecté par <u>P.falciparum</u> qui comprend les étapes suivantes :

- éventuellement l'amplification préalable de la quantité de séquences de nuclé tid s sel n l'invention, susceptibles d'être c ntenues dans

l'échantillon bi logique prélevé chez ledit individu, a l'aide de deux am rces d'ADN choisies de la manière indiquée ci-dessus,

- la mise en contact de l'échantillon biologique sus-mentionne avec une sonde nucléotidique telle que définie ci-dessus, dans des conditions permettant la production d'un complexe d'hybridation formé entre ladite sonde et ladite séquence de nucléotides,
- la détection du complexe d'hybridation susmentionné éventuellement formé.

A tire d'exemple de sondes nucléotidiques de l'invention, on citera les séquences suivantes :

3'->5': TTTCGCTAGATCTTGTT et TCTAAATAGAAGAAA

L'invention ouvre surtout la voie à la mise au point de nouveaux principes vaccinants contre le paludisme issu de l'infection d'un individu par P. falciparum.

L'invention concerne également les compositions préparées sous forme de vaccins contenant soit un ou plusieurs peptides selon l'invention, soit un oligomère de ce ou ces peptides, soit encore un conjugué de ce ou ces peptides ou oligomère avec une molécule porteuse, en association avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable approprié et, le cas échéant, avec d'autres principes actifs vaccinants contre le paludisme.

Une composition pharmaceutique particulièrement avantageuse, de l'invention est caractérisée en ce qu'elle comprend tout ou partie de l'enchaînement peptidique délimité par les acides aminés situés aux positions 200 à 316 de la figure 1, en association avec tout ou partie de la séquence peptidique représentée sur la figure 3.

Des compositions pharmac utiques avantageuses s nt constituées par des s luti ns, suspensions ou liposomes injectables cont nant une dose efficace d'au moins un produit selon l'invention. De préférence, ces solutions, suspensions ou liposomes sont realisés dans une phase aqueuse stérilisée isotonique, de préférence saline ou glucosée.

L'invention concerne plus particulièrement de telles suspensions, solutions ou forme liposome qui sont aptes à être administrées par injections intradermiques, intramusculaires ou sous-cutanées, ou encore par scarifications.

Elle concerne également des compositions pharmaceutiques administrables par d'autres voies, notamment par voie orale ou rectale, ou encore sous forme d'aérosols destinés à venir en contact avec des muqueuses, notamment les muqueuses oculaires, nasales, pulmonaires ou vaginales.

En conséquence, elle concerne des compositions pharmaceutiques dans lesquelles l'un au moins des produits selon l'invention se trouve associé à des excipients pharmaceutiquement acceptables, solides ou liquides, adaptés à la constitution de formes orales, oculaires ou nasales, ou avec des excipients adaptés constitution la des formes d'administration rectale, ou encore avec des excipients gélatineux pour l'administration vaginale. Elle concerne aussi des compositions liquides isotoniques contenant l'un au moins des conjugués selon l'invention, adaptées à l'administration sur les muqueuses, notamment oculaires ou nasales.

Avantageusement, les comp siti ns vaccinales selon l'invention conti nnent en utre un véhicule, tel que la polyvinyl-pyrrolid ne, facilitant

l'administration vaccin. du A la place дe la polyvinyl-pyrrolidon , n peut utiliser tout autre type d'adjuvant au sens classique qu l'on donnait a cette expression, c'est-à-dire d'une substance permettant l'absorption plus aisee d'un médicament ou facilitant son action dans l'organisme. A titre d'exemples d'autres adjuvants de ce dernier type, on mentionnera encore la carboxyméthylcellulose, les hydroxydes et phosphates d'aluminium, la saponine ou tous autres adjuvants de ce type, bien connus de l'homme de l'art. Enfin elles contiennent si besoin un adjuvant immunologique, notamment du type muramylpeptide.

L'invention concerne aussi des compositions pharmaceutiques contenant à titre de substance active l'un au moins des anticorps polyclonaux ou monoclonaux définis précédemment en association avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable.

L'invention ne se limite évidemment pas modes de réalisation décrits ci-dessus d'exemples et l'homme de l'art peut y apporter des modifications sans pour autant sortir du cadre des revendications ci-après ; notamment certains des acides aminés la séquence intervenant dans peptides selon l'invention peuvent être remplaces par des acides aminés isofonctionnels ou isostériques ; exemple, une ou plusieurs des substitutions suivantes peuvent être envisagées :

- Glu est substitué par Asp ou Gln,
- Leu est remplacé par Ala, etc...

Il est naturellement bien entendu que les peptides qui résultent de telles substituti ns c nsistent en des équivalents des peptides plus particulièrement r vendiqués, d's lors qu'eux-mêmes

ou des oligomères ou c njugués formés à partir de ces peptides près ntent des propriétés immunog nes semblables.

L'invention concerne également encore plus . particulièrement les "protéines chimères" qui peuvent être obtenues par les techniques du génie génétique, protéines chimères pouvant contenir plusieurs des séquences peptidiques de l'invention, et incorporées ou rattachées à un fragment peptidiqu autre que la β -galactosidase. Ce dernier fragment peptidique a de préférence un poids moléculaire suffisant pour renforcer l'immunogénicité des séquences peptidiques selon l'invention et n'interfère pas du point de vue immunologique avec la manifestation de l'immunogénicité recherchée.

Des caractéristiques supplémentaires de l'invention apparaîtront encore au cours de la description qui suit des conditions dans lesquelles les polypeptides de l'invention ont été obtenus.

Des sérums d'individus européens provenant vivant dans zones endémiques et suivant des prophylaxie continue des médicaments avec contre les schizontes des stades sanguins (chloroguine) ont été sélectionnés et testés utilisant des antigénes du stade sporozoîte, du stade hépatique (antigene LS), et des stades sanguins. La plupart de ces sérums réagissent avec les antigènes de tous les stades probablement car la prophylaxie a interrompue. Trois sérums prélevés partir d'individus ayant résidé en Afrique tropicale rurale et ayant ingèré 100 μ g de chloroquine par jour sans interruption pendant 23 à 26 ans, ne réagissent pas avec les antigènes des stades sanguins suivant l test d'immun fluorescence (IFA). Ces trois sérums

possedant toutefois des titres élevés en anticorps dirigés contre les sporozoit s et les protéines LS (dilution IFA 1/3200 t 1/6400 resp ctivement).

Un des trois sérums précédents, de spécificité réduite, a été utilisé pour cribler une banque d'ADN génomique construite dans le bactériophage λgt 11 de la manière suivante :

1) CONSTRUCTION DE LA BANQUE D'ADN GENOMIQUE DE Plasmodium falciparum.

L'ADN génomique du clone 96 de la souche thailandaise Tak9 de <u>P.falciparum</u> (Science, <u>212</u>, 1.37-1.38 (1981) a été isolé par les techniques classiques.

Des échantillons de 18 µg d'ADN de P.falciparum ont été incubés à 15°C dans un tampon 50 mM Tris HCl pH 7.5, 1 mM MnCl₂, 20 μg/ml de sérum albumine bovine, avec des quantités respectives d'ADNase I (Boehringer Mannheim) de 5 pg pendant 5 minutes ou bien de 3.5 pg pendant 5 ou 10 minutes. addition de 5 mM EDTA (Ethylènediamine tetracétique acide), les échantillons d'ADN sont réunis purifiés par extraction au mélange phenol/chloroforme/alcool isoamylique (25 V/24 V/1 V) puis par l'éther. L'ADN est concentré précipitation à l'éthanol à -20°C en présence de 2.5 M d'acétate d'ammonium.

45 μg d'ADN ainsi traité ont été méthylés par 180 U d'Eco R1 méthylase (Biolabs) dans les conditions recommandées par le fournisseur, avec l'addition supplémentaire 5 de mMDTT (dithiothreitol), pendant 15 minutes à 37°C. Après purification de l'ADN comme ci-dessus, 10 μg d'ADN ont été incubés av c 40 mM Tris HCl pH 8.0, sulfate d'ammonium, 2-mercaptoethan 1, 10 mM

0.5 m M EDTA, 0.05 mM NAD (nicotinamide adenine dinucléotide) 0.1 mM dXTP (comprenant les 4 desoxynucleotides triph sphates dATP, dCTP, dGTP et dTTP), en présence de 10 U T4 ADN polymérase (PL Biochemicals) et de 10 U de <u>E. col</u>i ADN ligase (Biolabs). L'ADN a été purifié et concentre comme ci-dessus.

 8 μg d'ADN ont alors été ligaturés avec 0.4 μg d'un adaptateur ou "linker" <u>Eco</u> R1 (adaptateurs phosphorylés <u>Eco</u> R1 commercialisés par Biolabs) par 4 U T4 ADN ligase (Biotec) dans le tampon 50 mM Tris HC1 pH 8.0, 10 mM MgCl₂, 20 mM DTT, 1 mM ATP, 50 $\mu g/ml$ sérum albumine bovine.

Apres incubation à 4°C pendant 5 heures, ajoute 2 T4 ADN ligase et la réaction est poursuivie à 4°C pendant 16 heures. Le tube est soumis à plusieurs cycles congélation de -80°C/décongélation pour arrêter la réaction. L'ADN est ensuite dilué et le tampon d'incubation ajusté de façon à obtenir les conditions recommandées par le fournisseur pour l'utilisation de l'enzyme Eco R1. 100 U d'enzyme Eco R1 (Promega Biotec) sont ajoutées et incubées pendant 3 heures à 37°C. La réaction est arrêtée par un chauffage de 10 minutes à 60°C, et l'ADN est purifié et concentré comme ci-dessus.

L'ADN est resuspendu dans 100 μ l de tampon 50 mM Tris HCl pH 8.0, 1 mM EDTA, et déposé sur un gradient 5-20 % de saccharose préparé en 25 mM acétate de sodium, 10 mM EDTA et centrifugé dans le rotor Beckman SW 50.1 à 45,000 tours par minute pendant 150 minutes.

Les fracti ns s nt analysées sur g l d'agaros et celles qui contiennent les fragments d'ADN d tailles comprises entre envir n 300 pb. et 2 500 pb.

sont rassemblees, dialysées contre le tampon 50 mM Tris HCl pH 8.0, 1 mM EDTA à 4°C. L'ADN est concentré par précipitation à l'éthanol. Envir n 400 ng de cet ADN ont été ligaturés à 1 μg d'ADN du vecteur λgtl1 (Proc. Natl. Acad. Sci., USA, 80, 1194-1198 (1983)) coupé par Eco Rl et déphosphorylé (Protoclone de Promega Biotec), dans un volume de 10 μl, (en tampon 50 mM Tris HCl pH 8.0, 10 mM MgCl₂, 20 mM DTT, 1 mM ATP, 50 μg/ml sérum albumine bovine) par 1 U T4 ADN ligase (Biotec).

Les produits de ligature ont été encapsidés <u>in</u> <u>vitro</u> dans les extraits d'E. coli préparés à partir des souches bactériennes construites par B. Hohn (Methods Enzymol. 68, 299), selon la technique décrite par Maniatis et coll. (Molecular cloning, a laboratory manual, p. 264, Cold Spring Harbor Laboratory (1982)).

Environ 7 millions de bactériophages recombinants ont été obtenus.

2) CRIBLAGE IMMUNOLOGIQUE DE LA BANQUE

Les bactériophages recombinants ont été étales sur un milieu de culture contenant la bactérie indicatrice Y 1090, à une densité de 50,000 plages par boite de Pétri de 90 mm, et incubés à 42°C pendant 3 heures.

Un filtre de nitrocellulose (Schleicher & Schuell, BA 85) saturé par 0,01 M IPTG isopropyl-b-thiogalactopyranoside (Sigma) est déposé sur les boites, qui sont incubées à 37°C pendant 3 heures. Au terme de ces incubations, les filtres de nitrocellulose sont prélevés, et les boites de Pétri conserv es à 4°C.

Les filtres d nitr cellul se s nt placés dans un bain de tampon TL : 50 mM tris HCl pH 8.0, 150 mM

NaCl, 5 % lait écrémé, 0.05 % Tween 20 (Sigma). Les filtres sont incubés 15 heures à 4°C en tampon TL. puis 2 fois 15 minutes à 20°C. Ils sont alors incubes pendant une heure avec un pool d'antisérums humains immuns dirigés contre les antigènes de tous stades de développement de P. falciparum, traité au préalable pour le dépléter en anticorps anti-E.coli selon la technique décrite par Ozaki et coll. 213-219, Immunol. Methods, 89, 1986). d'antiserums humains a été utilisé à la 1/200, en tampon TL. L'incubation a été faite à 20°C pendant 1 heure. Les filtres ont été lavés 4 avec le tampon TL, puis incubés avec des anticorps anti-immunoglobulines humaines conjugués peroxydase de raifort (Biosys) et iodinés à l'iode 125I, pendant 1 heure à 20°C. Après plusieurs lavages en tampon TL, puis en tampon 50 mM Tris HCl pH 8.0, 150 mM NaCl., l'activité enzymatique de la peroxydase est révélée (Ozaki et coll, précédemment cité), les filtres sont séchés à l'air libre et X-OMat autoradiographies sur film Kodak Royal AR. avec un écran amplificateur.

Une d'environ 1 200 collection clones de recombinants été bactériophages a constituée en prélevant les plages de lyse correspondant aux signaux positifs. Ces clones ont été ensuite soumis à second criblage immunologique, un cycle de en employant cette fois un des trois sérums humains précédemment décrits et présentant pas ou peu d'anticorps dirigés contre les formes érythrocytaires de P. falciparum et un titre élevé contre les formes sporozoïte et hépatique du parasite (formes précriblag immun logique a rythrocytaires). C été effectué selon le prot cole décrit ci-dessus. C

serum a conduit à identifier environ 120 clones recombinants parmi 1200 testés.

Les anticorps humains qui réagissent avec antigéniques exprimés par déterminants les recombinants ont été purifiés par affinité sur les protéines recombinantes, selon la technique décrite par Ozaki et coll. (précédemment cité). Ces anticorps spécifiques ont été incubés avec des préparations de parasites ,à différents stades de développement (sporozoite, stade hépatique stades érythrocytaires), et la réaction a été étudiée par immunofluorescence indirecte.

Les clones recombinants sur lesquels sont retenus par affinité des anticorps spécifiques du stade hépatique, et donc qui expriment déterminants propres à ce stade ont été étudiés : il s'agit des clones DG 307, DG 199 et DG 145. anticorps spécifiques de ces trois clones réagissent spécifiquement avec les schizontes hépatiques, tels l'on peut les obtenir aprés infection d'hépatocytes humains de ou singes par des sporozoïtes de P. falciparum; la localisation de la fluorescence a été déterminée comme étant identique à celle considérée caractéristique de LSA.

La spécificité d'espèce et de stade des 3 clones DG 145, DG 199, et DG 307 a été testée de la manière suivante. Premièrement, il a été déterminé que les mêmes anticorps purifiés par affinité réagissent par IFA (ou encore qui sont IFA positifs) avec LSA, ne réagissent pas avec des préparations de sporozoïtes séches ou humides, ni avec les antigènes des stades sanguins, qu'ils soient testés par avec parasit s fixės des à l'ac't ne, par immunotransfert (immunoblotting) en utilisant des

proteines de tous les stades extraites au SDS. Les anticorps purifiés par affinité ne réagissent pas avec les antigénes de stad hépatique de <u>P. yoelii</u>, ni avec les schizontes hépatiques de <u>P. vivax</u> préparés à partir de singes <u>Saimiri</u> sciureus.

Deuxiemement, les protéines recombinantes de DG 145, DG 199 et DG 307 ne réagissent pas avec les sérums provenant de deux patients atteints de malaria (paludisme causé par P.falciparum) par transfusion accidentelle et qui, par définition n'ont donc pas d'anticorps contre les antigènes spécifiques stades précédents (sporozoïtes et antigènes du stade hépatique). Ces protéines ne réagissent pas avec deux anticorps monoclonaux reconnaissant le tétrapeptid CS, avec les sérums de souris immunisées avec les antigenes CS recombinants R32t et 32 (Science, 228, 958 (1985)). De plus, les protéines recombinantes n'ont pas reagi avec des antisérums humains dirigés contre P. vivax (bien que les sérums furent positifs avec les schizontes hépatiques de P. vivax), P. ovale et P. cynomolqi (Ann. Soc. Belg. Med. Trop., 60, 348 (1980)) quand elles sont testées par la technique de taches d'immunotransfert (immunodot blots), qu'elles sont positives avec tous les sérums humains anti-P. falciparum testés.

Au sein de cette sous-population de 120 clones sus-mentionnée, une technique de criblage immunologique par des anticorps purifiés par affinité sur le clone DG307 (ou 145, ou 199) conduit à la détection de 40 clones environ sur 120 présentant apparemment l'épitope caractéristique du LSA et défini par la structure de base de 17 acides aminés cit e plus haut.

De même des t chniques d'identification par hybridation à l'aide d fragments d'ADN des mêmes clones (DG307) permett nt d'identifier ces structures répétées dans les mêmes clones que ceux identifiés par les tests immunologiques.

Un criblage complémentaire du sous-ensemble de 40 clones appartenant à cette famille de l'antigène LSA a été utilisé pour identifier d'autres parties du gène comportant des séquences distinctes de celles définies par les répétitions de 17 acides aminés. criblage complémentaire, des comme réagissant pas ne répétitions des 17 acides aminés, mais positifs en immunofluorescence indirecte avec la structure périphérique du schizonte hépatique ΟÙ est situé l'antigène LSA, ont été employés. Au sein de famille des 40 clones du LSA, ces sérums ont été trouvés positifs pour plusieurs d'entre eux, et l'un des clones comportant le plus grand insert, dénommé DG536, a été sélectionné et étudié en détail.

D'autres clônes, DG538, DG750 et DG443 ont été étudiés. Les clônes DG750 et DG443 contiennent la majeure partie de la séquence 5' non répétitive du gène LSA.

L'insert de 951 paires bases a été purifié et recloné dans le bactériophage M13 mp19. La séquence d'ADN et l'organisation génomique du gène LSA ont alors été déterminées. La figure 1 montre que le clone comporte à l'extrémité 5' une séquence de 209 acides aminés correspondant à une série des 12 répétitions de 17 acides aminés, similaire à celle décrite dans l'article de Guérin-Marchand et coll. (Nature, sus-mentionné) et comp rte ensuite une série

de 106 acides amin's d'nt la structur est non répétitive.

voit dans la figure 1, le motif Ainsi qu'on l de 17 acides aminés est dans deux répétitions (cf. motif correspondant aux positions 35 à 51, et celui correspondant aux positions 137 à 153 de la figure 1) identique à celui décrit dans l'article de Guérin-Marchand coll. et et les autres répétitions présentent une substitution d'une leucine par arginine (cf. positions 8, 59, 76, 110, 127, 161, 178 et 195 de la figure 1), une substitution d'un acide glutamique par un acide aspartique (cf. positions 23 91 de la figure 1), ainsi qu'une substitution d'une sérine par une arginine (cf. position 205 de la figure 1).

La taille de la protéine native du LSA dans le parasite a pu être mesurée au prix de grandes difficultés... Des schizontes hépatiques ·de P. falciparum ont été produits in vitro par infection d'hépatocytes humains de primo culture avec des glandes salivaires de moustiques contenant des sporozoites selon la technique décrite dans Mazier et coll. (Science n°227, p440, 1985). Après 7 jours de culture, les cellules infectées sont recueillies et utilisées pour préparer un extrait analysé en gel de polyacrylamide contenant du SDS et transféré sur nitrocellulose. Les antigènes hépatiques sont ensuite révélés par un anticorps purifié par affinité sur les répétitions du 17 acides aminés déjà cités du LSA. anticorps marquent protéine une de poids moléculaire de 200 000 Daltons.

L'hybridation du clone DG307 avec les fragments d'ADN d <u>P. falciparum</u> btenus par digestion avec une enzyme de r striction, la Mung Bean nucléase, sel n

les conditions décrites par McCutchans (NAR, 16, 14, 6883-6896, 1988), capabl de couper chaque extrémité des g'nes du parasite, révèle un band unique d'un poids moléculaire de 5 Kbases cohérent avec la taille de la protéine native mesurée dans l'extrait parasitaire.

En microscopie électronique des schizontes hépatiques obtenus par injection de sporozoites de chimpanzes, le marquage des anticorps anti-LSA purifiés par affinité, visualisés par un deuxième anticorps marqué à l'or colloïdal, révèle que molécule LSA est distribuée : a) au stade trophozoite hépatique et du schizonte jeune, dans des vacuoles contenant des granules qui s'ouvrent et se déversent dans la vacuole parasitophore, b) au stade du schizonte sub-mature âgés de 5 jours, périphérie du schizonte hépatique dans les granules présents dans la vacuole parasitophore du parasite, c) chez les schizontes mûrs âgés de 6 jours à jours, dans la vacuole parasitophore ainsi qu'entre les pseudo-cytomères du schizonte, puis finalement autour des merozoites en formation.

L'étude de la réponse immunologique de sujets exposés au paludisme ainsi que d'animaux immunisés avec les protéines recombinantes et/ou synthétiques, permet de préciser la fonction biologique de la protéine LSA et de certains segments de cette en particulier ceux contenus dans les peptides synthétiques.

L'immunisation de souris par les protéines LSA-R-NR et l'étude de la réponse des lymphocytes de ces souris, ainsi que l'immunisati n par les peptides LSA-R de souris de différents hapl types par des peptides LSA-R, LSA-J et LSA-NR, et enfin l'étude des

réponses des lymphocyt s des sujets exp sés vis-à-vis des peptides LSA-R. indiqué qu'aucun épitope T pour l'homme et la souris n'est défini par la partie répétée de la molécule LSA. Des études plus détaillées montrent l'existence d'un épitope T dans le peptide LSA-R. Ainsi qu'il avait été indiqué précédemment, le peptide constitue un excellent épitope B pour l'homme ou la souris, défini par la partie répétée de la molécule LSA, et les résultats complémentaires obtenus depuis chez plus de 500 individus exposés au paludisme indiquent que cet épitope est reconnu par anticorps de près de 95 % des sujets étudiés, au Sénégal, en Haute Volta, à Madagascar et au Kenya.

L'étude préliminaire des lymphocytes de 5 sujets africains adultes exposés au paludisme, confirmée l'étude détaillée de ensuite par la réponse lymphocytes périphériques de plus de 200 sujets africains adultes exposés au paludisme, ainsi que des lymphocytes de chimpanzés (Pan troglodytes) immunisés par la protéine recombinante LSA-R-NR (clone DG536), revèle qu'un épitope T de la molécule LSA est défini par la séquence d'acides aminés contenue dans peptide synthétique LSA-NR. Deux autres épitotes T sont contenus dans les séquences des peptidides synthétiques LSA-J et LSA-R (au total 39 % de réponses positives aux épitopes T du LSA à Madagascar et 83 % au Sénégal). Des réponses prolifératives des lymphocytes humains et des lymphocytes de chimpanzé immunisé ont été observées après stimulation par ces trois peptides, chez le chimpanzé les lignées a) limphocytaires obtenues s nt à 60 % du CD8+,

b) chez la souris, l'injection de l'un ou l'autre de ces peptides permet de "primer" immunologiquement le système immunitaire de la souris et d' btenir la production à taux élevé d'anticorps contre l'épitope B du peptide LSA-R après l'injection de la proteine recombinante LSA-R-NR. L'identification de épitopes capables de stimuler les lymphocytes T a une grande importance dans la mesure où il a été établi dans le paludisme des rongeurs que la protection induite par des sporozoites irradiés repose sur la production de lymphocytes cytotoxiques l'hépatocyte infecté, et capable de les détruire.

En outre, l'étude de 120 sérums de sujets africains indique aussi que le peptide LSA-NR définit un épitope B, distinct de celui que l'on trouve dans les répétitions, reconnu par environ 65 % des sujets étudiés.

Par contre le peptide LSA-TER ne constitue pas un épitope B important, il est rarement reconnu par les anticorps des sujets étudiés.

L'intérêt potentiel des épitopes T du LSA, en particulier, ceux contenus dans la partie non répétée, est en outre fortement renforcé par les résultats obtenus chez le chimpanzé:

chez le chimpanze ayant été immunisé par trois injections à 15 jours d'intervalles d'un mélange de deux protéines recombinantes adsorbées sur alun, d'une part la protéine recombinante LSA-R-RN (clone DG536), et d'autre part la protéine recombinante dénommée DG729S (clone DG729S faisant partie des 120 clones sus-mentionnés), plusieurs résultats imp rtants nt pu êtr obtenus:

- une production d'antic rps spécifiques de chacune des deux molécules recombinantes, c'est-à-dire

reagissant avec la protéine LSA-R-NR et l s peptides synthétiques, ainsi qu'avec la protéine r combinante 7295, a été détectée.

- une reponse proliférative spécifique des lymphocytes a été obtenue vis-à-vis du peptide LSA-NR, et également des peptides LSA-J et LSA-TER. Les lymphocytes proliférant sont pour 60 % d'entre eux de phénotype CD8+, qui correspond en particulier à des cellules T cytotoxiques.
- immunisation des chimpanzés, Après une d'infection injection par intraveineuse 28 millions sporozoites de P. falciparum été réalisée chez un chimpanzé immunisé chimpanzé témoin (ayant reçu une protéine recombinante apparentée), non et des biopsies hépatiques ont été réalisées au 6ème jour infection. L'examen des biopsies montre l'existence d'une réaction cellulaire, lympho-monocytaire, autour des schizontes hépatiques, infiltrant ces schizontes, et capables de les détruire. De telles images n'ont été observées chez le chimpanzé ayant l'antigène contrôle.

réaction Cette cellulaire témoigne de l'existence d'épitopes T dans les molécules injectées 729S et LSA-R-NR (DG536) capables d'être exprimés dans les molécules injectées, capables d'étre exprimés par les schizontes hépatiques, et d'induire un afflux cellulaire ; ce résultat est en accord avec résultats des tests đe prolifération lymphocytaires; enfin il indique que la réponse immunitaire induite par les protéines recombinantes injectées est capable lors de la pénétration parasite d'induir un afflux cellulaire, lui-même capable de concourir à la défense de l'rganism, en

détruisant les parasites en position intrah patocytaire.

Une réponse proliférative spécifique des lymphocytes a été également obtenue vis-à-vis des peptides 7295-NRI et 7295-NRII.

La capacité cytolytique des lymphocytes de ce chimpanzé immunisé et protégé a été mesurée in vitro de la façon suivante : des lignées lymphocytaires ont été produites par stimulation <u>in vitro</u> avec peptides LSANR et LSAJ ainsi que 729-NRI et NRII en présence d'interleukine 2. Ces lignées ont entretenues pendant 4 semaines par restimulation en présence de cellules mononuclées autologues du même chimpanzé par les mêmes peptides et l'interleukine 2. Un test de cytolyse a été réalisé en incubant les cellules mononuclées périphériques du chimpanzé nênes irradiées avec les peptides, puis après marquage par le chrome 51, en incubant ces cellules avec les lignées produites. Un relargage de chrome 51 traduisant la destruction des cellules cibles a été observé. Ces résultats démontrent que épitopes T, définis ci-dessus, sont d'activer des lymphocytes T cytolytiques spécifiques des séquences polypeptidiques en question.

Les spécificités antigèniques et/ou immunologiques des polypeptides de l'invention sont les suivantes :

- le polypeptide 536 :
 - * est reconnu :
 - par des anticorps provenant de sujets ayant le paludisme,
 - par des sérums d chimpanzés immunisés avec la protéine 536 complète r combinante,

- * co-reagit avec les polypeptides décrits dans Guérin-Marchand et al (Nature susmentionné) par l'intermédiaire des séquences répétitives,
- * induit la fonction d'anticorps (presence d'épitopes B)
- * induit des réponses prolifératives de lymphocytes T (présence d'épitope T) chez le chimpanzé et chez l'homme.
- les polypeptides NR et TER comprennent un épitope T important et un épitope B pour l'homme comme pour l'animal immunisé (souris et chimpanzé)
- le polypeptide LSA-J comprend un épitope B distinct de celui de la répétition de 17 acides acides aminés probablement en raison de la substitution de S par R, et comprend un épitope T reconnu chez l'homme et le chimpanzé.

La protéine recombinante 729 S :

- est reconnue :
- * par des anticorps de sujets exposes au paludisme,
- * par des serum de chimpanés, et de souris, immunisés par la protéine 729 S
- est mieux reconnue par les individus capables de resister à l'impadulation que par ceux qui n'y resistent pas (au nord du Sénégal, les inventeurs ont administré une cure radicale de chloroquine à individus. et suivi pendant la période de transmission. de septembre à décembre, repositivation du sang a) chez les sujets qui se sont positivés, aucun anticorps contre la protéine 729 S n'a été détecté b) chez plus de la moitié de ceux qui ne se sont pas r -positivés, il existait une réponse à taux élevé contr la protéine 7295).

- est reconnu par l s sérums de tr is individus. vaccinés par injecti ns multiples sporozoïtes de P. falciparum et ayant résisté à une injection d'épreuve par des sporozoïtes virulents non-irradiés, mais n'est pas reconnu par les serums de quatre autres individus ayant été vaccines par injections multiples de sporozoïtes irradiés à des doses irradiantes plus fortes et n'ayant pas résisté aux mêmes injections d'épreuve par des sporozoïtes non irradiés. Cette reconnaissance particulier sur la réaction des anticorps avec polypeptide 729S-NRII. Il existe donc corrélation étroite entre la réponse immunitaire dirigée contre la molécule 729S et la protection induite contre le paludisme chez l'homme.

Les polypeptides 729S-NRI et 729S-NRII comportent en outre des épitoptes T importants qui sont reconnus par la majorité des sujets dont les lymphocytes ont été récemment étudiés à Madagascar et au Sénégal (18 positifs sur les 20 sujets étudiés à Madagascar et 26 sur 46 sujets étudiés au Sénégal).

Le polypeptide 729S-R contient également un épitope reconnu par une proportion d'individus d'origine senegalaise et malgache (30 à 60 % des individus étudiés), mais en outre, définit un épitope B majeur de la molécule puisque les anticorps de 96 à 100 % des sujets étudiés au Sénégal, au Cameroun et à Madagascar reconnaissent ce peptide et que le taux d'anticorps observé est extrêmement élevé.

Il apparaîtra immediatement à l'homme de métier que dans les sequences nucléiques sus-menti nnées, certains des nuclé tides peuvent êtr remplacés par d'autres en raison de la dégénéréscenc du code

génétique sans que pour autant les peptides codés ne soient modifiés. Toutes ces séquences nucléotidiques, ainsi que celles qui codent pour des polypeptides qui différent des précédents par un ou plusieurs acides amines sans que leur activité immunogénique propre ne soit modifiée de façon semblable, font partie l'invention. Il en va naturellement de des séquences nucléotidiques qui peuvent être reconstituées et qui sont capables de coder pour des oligomères tels qu'ils ont été définis ci-après. Les motifs monomères sont liés directement bout à bout ou l'intermédiaire de séquences peptidiques effet sur les propriétés immunogéniques des oligomères ainsi formés.

Des bactéries hébergeant les susdits clones DG et DG 307 ont été déposées à la Collection Nationale des Cultures de Microorganismes l'Institut Pasteur de Paris (CNCM), le 22 1986 respectivement sous les numéros I-580 et I-581. Des bactéries hébergeant le clone DG 145 ont déposées le 15 septembre 1986 sous le numéro I-606. Les clones DG 536 et DG 729 ont été respectivement déposés le 17 janvier 1991 sous le numéro I-1027 et 17 janvier 1991 sous le numéro I-1028.

la formule qui précède, il est fait application dela nomenclature internationale désignant chacun des aminoacides naturels par lettre unique, notamment selon le tableau des correspondances qui suit :

- M Méthionine
- L Leucine
- I Isoleucin
- V Valine
- F Phenylalanine

S	Sérine
P	Prolin

T Théorine

A Alanine

Y Tyrosine

H Histidine

Q Glutamine

N Asparagine

K Lysine

D Acide Aspartique

E Acide glutamique

C Cystéine

W Tryptophane

R Arginine

G Glycine

REVENDICATIONS

- 1. Molécule, ou composition polypeptidique. caractérisée par la présence dans sa structure d'une ou plusieurs séquences peptidiques porteuses de tout ou partie, d'un ou plusieurs, épitope(s) T, et le cas échéant d'autres épitopes, notamment des épitopes B, caractéristiques des protéines résultant de l'activité infectieuse de P.falciparum dans les cellules hépatiques.
- Molécule, ou composition polypeptidique selon la revendication 1, comportant au moins une sequence peptidique porteuse de tout ou partie d'un, plusieurs, épitopes caractéristiques d'une protéine produite dans les hépatocytes infectes P. falciparum, et plus particulièrement porteuse de tout ou partie d'un ou plusieurs épitope(s) T des protéines produites au stade hépatique de P. falciparum, caractérisée en ce que cette séquence peptidique est représentée par tout ou partie l'enchaînement d'acides aminés représenté sur la figure 9 ou la figure 10, et correspondant à partie 3' du gene LSA.
- 3. Molécule, ou composition polypeptidique selon la revendication 1 ou la revendication 2, comportant au moins une séquence peptidique porteuse de tout ou partie, d'un ou plusieurs, épitopes caractéristiques d'une protéine produite dans les hépatocytes infectés par P. falciparum, et plus particulièrement porteuse de tout ou partie d'un, ou plusieurs, épitope(s) T des protéines produites au stade hépatique de P. falciparum, caractérisée en ce que cette séquence

peptidique est représentée par tout ou partie de l'enchaînement d'acides aminés suivant :

RKADTKKNLERKKEHGDILAEDLYGRLEIP AIELPSENERGYYIPHQSSLPQDNRGNSRD SKEISIIEKTNRESITTNVEGRRDIHKGHL EEKKDGSIKPEOKEDKS

cet enchaînement d'acides aminés étant, le cas échéant, précédé par toute ou partie d'un ou plusieurs des enchaînements de 17 acides aminés de formule :

> X1DLEQX2RX3AKEKLQX4QQ QX1DLEQX2RX3AKEKLQX4Q QQX1DLEQX2RX3AKEKLQX4 X4QQX1DLEQX2RX3AKEKLQ QX4QQX1DLEQX2RX3AKEKL LQX4QQX1DLEQX2RX3AKEK KLQX4QQX1DLEQX2RX3AKE EKLQX4QQX1DLEQX2RX3AK KEKLQX4QQX1DLEQX2RX3A AKEKLQX4QQX1DLEQX2RX3 X3AKEKLQX4QQX1DLEQX2R RX3AKEKLQX4QQX1DLEQX2 X2RX3AKEKLQX4QQX1DLEQ QX2RX3AKEKLQX4QQX1DLE EQX2RX3AKEKLQX4QQX1DL LEQX2RX3AKEKLQX4QQX1D DLEQX2RX3AKEKLQX4QQX1

dans laquelle :

- . X1 est "Ser" ou "Arg",
- . X2 est "Glu" ou "Asp",
- . X3 est "Arg" ou "Leu",
- . X4 est "Glu" ou "Gly".

4. Molécule selon l'une des revendications l à 3, caractérisée par t ut ou partie de l'enchaînement d'acides aminés suivant :

LQEQQRDLEQRKADTKKNLERKKEHGDILAEDLYGRLEIP
AIELPSENERGYYIPHQSSLPQDNRGNSRDSKEISIIEKT
NRESITTNVEGRRDIHKGHLEEKKDGSIKPEQKEDKS

5. Molécule selon la revendication 1 ou la revendication 2 caractérisée par tout ou partie de l'enchaînement d'acides aminés suivant :

DTKKNLERKKEHGDILAEDLYGRLEIP

6. Molécule selon la revendication 1 ou la revendication 2 caractérisée par tout ou partie de l'enchaînement d'acides aminés suivant :

ERRAKEKLQEQORDLEQRKADTKK

7. Molécule selon la revendication 1 ou la revendication 2 caractérisée par tout ou partie de l'enchaînement d'acides aminés suivant :

NSRDSKEISIIEKTNRESITTNVEGRRDIHK

- 8. Molécule selon la revendication la caractérisée par tout ou partie de l'enchaînement d'acides aminés suivant :

 RDELFNELLNSVDVNGEVKENILEESQVNDDIFNSLVKSVQQEQQHNVEEKVE ESVEENDEESVEENVEENVEENDDGSVASSVEESIASSVDESIDSSIEENVAP TVEEIVAPTVEEIVAPSVVEKCAPSVEESVAPSVEESVAEMLKER représenté sur la figure 3 et désigné ci-après par le polypeptide 7295.
- 9. Molécule selon la revendication l caractérisée par tout ou partie de l'enchaînement d'acides aminés suivant :

RDELFNELLNSVDVNGEVKENILEESQVNDDIFNSLVKSVQQEQQHN

10. Molecule selon l'une quelconque des revendications 1, 8, u 9, caractéris e en ce qu'elle répond à tout ou partie de l'un des nchaînements d'acides aminés suivant s :



- DELFNELLNSVDVNGEVKENILEESQ,
- LEESQVNDDIFSNSLVKSVQQEQQHNV,
- VEKCAPSVEESVAPSVEESVAEMLKER.
- 11. Molécule, ou composition polypeptidique, comportant au moins une séquence peptidique porteuse de tout ou partie d'un, ou plusieurs, épitopes caractéristiques d'une protéine produite dans infectés hépatocytes par P. falciparum, plus particulièrement porteuse de tout ou partie d'un ou plusieurs épitope(s) T des protéines produites stade hépatique de P. falciparum, caractérisée en ce que cette séquence peptidique est représentée par de l'enchaînement d'acides amines ou partie représentés sur la figure 7, et correspondant à la partie 5' de gène LSA.

56

12. Molécule, ou composition polypeptidique selon la revendication 1, comportant au moins une séquence peptidique porteuse de tout ou partie d'un, plusieurs, caractéristiques **epitopes** d'une protéine produite dans les hépatocytes infectes par P. falciparum, et plus particulièrement porteuse de tout ou partie d'un ou plusieurs épitope(s) T des protéines produites au stade hépatique de P. falciparum, caractérisée en ce que cette séquence peptidique est représentée par tout ou partie de l'enchaînement des 153 premiers acides aminés representés sur la figure 7, cet enchainement d'acides aminés étant, le cas échéant, suivi par toute ou partie d'un ou plusieurs des enchaînements de 17 acides amines de formule :

> X₁DLEQX₂RX₃AKEKLQX₄QQ QX₁DLEQX₂RX₃AKEKLQX₄Q QQX₁DLEQX₂RX₃AKEKLQX₄ X₄QQX₁DLEQX₂RX₃AKEKLQ

QX4QQX1DLEQX2RX3AKEKL
LQX4QQX1DLEQX2RX3AKEK
KLQX4QQX1DLEQX2RX3AKE
EKLQX4QQX1DLEQX2RX3AK
KEKLQX4QQX1DLEQX2RX3A
AKEKLQX4QQX1DLEQX2RX3
X3AKEKLQX4QQX1DLEQX2R
RX3AKEKLQX4QQX1DLEQX2R
RX3AKEKLQX4QQX1DLEQX2
Y2RX3AKEKLQX4QQX1DLEQ
QX2RX3AKEKLQX4QQX1DLE
EQX2RX3AKEKLQX4QQX1DLE
LEQX2RX3AKEKLQX4QQX1DL
LEQX2RX3AKEKLQX4QQX1DL
DLEQX2RX3AKEKLQX4QQX1D

dans laquelle :

- . X1 est "Ser" ou "Arg",
 - . X2 est "Glu" ou "Asp",
 - . X3 est "Arg" ou "Leu",
 - . X4 est "Glu" ou "Gly".
- 13. Molécule, ou composition polypeptidique selon la revendication 1, comportant au moins une sequence peptidique porteuse de tout ou partie d'un, plusieurs, épitopes caractéristiques protéine produite dans les hépatocytes infectés par P. falciparum, et plus particulièrement porteuse de tout ou partie d'un ou plusieurs épitope(s) T des protéines produites au stade hépatique P. falciparum, caractérisée en ce que cette séquence peptidique comprend successivement :
- tout ou partie de l'enchaînement des 153 premiers acides amines représentés sur la figure 7,
- le cas échéant tout ou partie d'un ou plusieurs des enchaînements de 17 acides aminés de formule :

X1DLEQX2RX3AKEKLQX4QQ

QX1DLEQX2RX3AKEKLQX4Q QQX1DLEQX2RX3AKEKLQX4 X4QQX1DLEQX2RX3AKEKLQ QX4QQX1DLEQX2RX3AKEKL LQX4QQX1DLEQX2RX3AKEK KLQX4QQX1DLEQX2RX3AKE EKLQX4QQX1DLEQX2RX3AK KEKLQX4QQX1DLEQX2RX3A AKEKLQX4QQX1DLEQX2RX3 X3AKEKLQX4QQX1DLEQX2R RX3AKEKLQX4QQX1DLEQX2 X2RX3AKEKLQX4QQX1DLEQ QX2RX3AKEKLQX4QQX1DLE EQX2RX3AKEKLQX4QQX1DL LEQX2RX3AKEKLQX4QQX1D DLEQX2RX3AKEKLQX4QQX1

dans laquelle :

- X₁ est "Ser" ou "Arg",X₂ est "Glu" ou "Asp",
- . X3 est "Arg" ou "Leu",
- . X4 est "Glu" ou "Gly".
- et tout ou partie des 279 derniers acides aminés représentés sur la figure 10.
- 14. Séquence peptidique dérivée d'une molécule selon l'une des revendications 1 à 13, cette cette séquence présentant des modifications par substitution de 40% au maximum des acides aminés tout en conservant l'activité biologique de la molécule sus-mentionnée, notamment l'induction d'une réponse des lymphocytes T, en particulier des lymphocytes T cytotoxiques.
- 15. C mposition immunogène caractéris e par l'association d'une molécule conforme à l'une

quelconqu des revendications 1 à 14, en association avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable.

- 16. Composition de vaccin dirigée contre le paludisme, contenant entre autres principes immunogènes, une molécule conforme à l'une quelconque des revendications 1 à 14.
- 17. Séquence de nucléotides correspondant selon le code génétique universel à une séquence peptidique telle que définie dans l'une des revendications 1 à 14.
- 18. Anticorps, polyclonaux ou monoclonaux, reconnaissant spécifiquement les séquences peptidiques selon l'une quelconque des revendications l à 14.
- 19. Méthode de diagnostic in vitro du paludisme chez un individu susceptible d'être infecté par P. falciparum qui comprend la mise en contact d'un tissu ou d'un fluide biologique prélevé chez un individu avec une composition polypeptidique selon l'une des revendications 1 à 14 dans des conditions permettant une réaction immunologique in vitro entre ladite composition polypeptidique et les anticorps éventuellement présents dans le tissu biologique, et la détection in vitro des complexes antigènesanticorps éventuellement formés.
- 20. Méthode de diagnostic <u>in vitro</u> du paludisme chez un individu susceptible d'être infecté par <u>P. falciparum</u> qui comprend la mise en contact d'un tissu ou d'un fluide biologique prélevé chez un individu avec des anticorps selon la revendication 18 dans des conditions permettant une réaction immunologique <u>in vitro</u> entre lesdits anticorps et les protéines spécifiques de <u>P. falciparum</u> éventuellement présentes dans le tissu biologique, et la détecti n

<u>in vitro</u> des complexes antigenes-anticorps eventuellement formés.

- 21. Coffret ou kit pour le diagnostic <u>in vitro</u> du paludisme selon la revendication 19 caractérisé en ce qu'il comprend :
- une ou plusieurs composition(s) polypeptidique(s) selon l'une des revendications 1 à 14,
- les réactifs pour la constitution du milieu propice à la réalisation de la réaction immunologique,
- les réactifs permettant la détection des complexes antigènes-anticorps produits par la réaction immunologique, ces réactifs peuvant également porter un marqueur, ou être susceptibles d'être reconnus à leur tour par un réactif marqué, particulièrement dans le cas οù la composition polypeptidique sus-mentionnée n'est pas marquée.
- 22. Coffret ou kit pour le diagnostic <u>in vitro</u> du paludisme selon la revendication 20 caractérisé en ce qu'il comprend :
- des anticorps selon la revendication 18,
- les réactifs pour la constitution du milieu propice à la réalisation de la réaction immunologique,
- les réactifs permettant la détection des complexes antigènes-anticorps produits par la réaction immunologique, ces réactifs peuvant également porter un marqueur, ou être susceptibles d'être reconnus à leur tour par réactif un marqué, plus particulièrement dans le cas où les anticorps susmentionnés ne sont par marqués.
- 23. Vecteur recombinant pour le clonage d'une sequence nucléotidique selon la revendication 17, et/ u l'expression du polypeptide c dé par la susdite s'quence contenant un acide nucléique r combinant contenant au moins une sequence de nuclé tides selon



la revendication 17, dans l'un des sites non essentiel pour sa réplication, le dit vecteur étant notamm nt de type plasmide, cosmide ou phage et plus particulièrement le plasmide DG536 déposé à la CNCM sous le numéro I-1027 le 17 janvier 1991, ainsi que le plasmide DG729S déposé à la CNCM sous le numéro I-1028 le 17 janvier 1991.

- 24. Composition pharmaceutique comportant à titre de substance active un ou plusieurs anticorps polyclonaux ou monoclonaux selon la revendication 18 en association avec un véhicule pharmaceutiquement acceptable.
- 25. Utilisation d'une molécule selon l'une quelconque des revendications 1 à 14 pour la préparation d'un vaccin destiné à la prévention du paludisme.
- 26. Utilisation d'un ou plusieurs anticorps polyclonaux ou monoclonaux selon la revendication 18 pour la préparation d'un médicament destiné au traitement du paludisme.

(5 ⁻)	1	SDLEGERRAKEKLGEGG
	18	SDLEQDRLAKEKLQEQQ
	35	SDLEGERLAKEKLGEGG
	52	SDLEGERRAKEKLGEGG
	69	SDLEGERRAKEKLOEGO
	86	SDLEQDRLAKEKLQEQQ
	103	SDLEGERRAKEKLOEGO
	120	SDLEGERRAKEKLOEGO
	137	SDLEGERLAKEKLGEGG
	154	SDLEGERRAKEKLOEGO
	171	SDLEGERRAKEKLOEGO
	188	SDLEGERRAKEKLOEGO
;	205	RDLEQ
	210	RKADTKKNLERKKEHGDILAEDLYGRLEIP
	240	AIELPSENERGYYIPHOSSLPODNRGNSRD
	270	SKEISIIEKTNRESITTNVEGRADIHKGHL
	300	EEKKDGSIKPEOKEDKS 316 (37)

AAAGCGATTTAGAACAAGA TAGAC TTGCTAAAGAAAGTTACAAGAGCAGG **AAAGCGATCTAGAACAAGAGACGTGCTAAAGAAAAGTTGCAAGAACAAC** AAAGCGATTTAGAACAAGAGAC TTGCTAAAGAAAAGTTGCAAGAACAAC AAAGCGATTTAGAACAAGAGACGTGCTAAAGAAAAGTTGCAAGAACAAC AAAGCGATTTAGAACAAGA TAGAC TTGCTAAAGAAAAGTTACAAGAGCAGC AAAGCGATTTAGAACAAGAGAG TTGCTAAAGAAAAGTTGCAAGAACAAC **AAAGCGATCTAGAACAAGAGACGTGCTAAAGAAAAGTTGCAAGAACAAC** AAAGCGATTTAGAACAAGAGACGTGCTAAAGAAAAGTTGCAAGAACAAC AAAGCGATTTAGAACAAGAGACGTGCTAAAGAAAAGTTGCAAGAACAAC AAAGCGATTTAGAACAAGAGACGTGCTAAAGAAAAGTTGCAAGAACAAC CAG GACAACAGAGGGAATAGTAGAGATTCCAAGGAAATATCTAT AA TAGAA AAA ACAAA TAGAGAA TCTAT TACAACAAATGTTGAAGGACGAAGGGATATA **AAAGCGATTTAGAACAAGAGACGTGCTAAAGAAAAGTTGCAAGAGCAGC** CAT AAAGGACATCT TGAAGAAAGAAGATGGTTCAATAAA ACCAGAACAA CCA TCAGAAAATGAACGTGGATAT TATAT ACCACATCAA TCTTCTT TACCT AT AT TAGCAGAGGATTTA TATGGTCGTTTAGAAAT ACCAGCTAT AGAACTT **AAAGCGATTTAGAACAAGAGACGTGCTAAAGAAAGTTGCAAGAACAAC** AGGAAGGCTGATACGAAAAAAATTTTAGAAAGAAAAAAGGAACATGGAGAT 950 (3) **AAAGAGATTTAGAACAA** AAAGAAGA TAAAT CT 103 154 205 256 307 358 **409** 80 511 562 613 732 691

RDELFNELLNSVDVNGEVKENILEESOVNDDIFNSLVKSVOOEOO
HNVEEKVEESVEENDEESVEENVEENVEENDDGSVASSVEESI
ASSVDESIDSSIEENVAPTVEEIVAPTVEEIVAPSVVEKCAPSVE
ESVAPSVEESVAEMLKER

ACG ACG GAA GTG TAG CCT CAA GTG TTG AAG AAA GTA TAG CTT CAA GTG TG AAG AAA TCG TAG CTC CAA CTG TTG AAG AAA TTG TAG CTC CAA GTG TG TAG AAA AGT GTG CTC CAA GTG TTG AAG AAA GTG TAG CTC CAA GTG ITG ATG AAA GTA TAG ATT CAA GTA TTG AAG AAA ATG TAG CTC CAA CTG GAC GAT ATT TTT AAT AGT TTA GTA AAA AGT GTT CAA CAA GAA CAA CAA 5' GAA TTC CGT GAT GAA CTT TIT AAT GAA TTA TTA AAT AGT GTA GAT TG AAG AAA GTG TAG CTG AAA TGT TGA AGG AAA GGA ATT C

SA-TER

7295-NRII 7295-NRII 7295-Rep

FIGURE 5

NSRDSKEISIIEKTNRESITTNVEGRRDIHK

LEESQVNDDIFSNSLVKSVQQEQQHNV VEKCAPSVEESVAPSVEESVAEMLKER

DELFNELLNSVDVNGEVKENILEESQ

AAAGTATACATCTTCCTTTACTTCTTAAA

NON-CODING 5' END)

(CODING 5' END, UNIQUE)

5/13

NUCLEOTIDE SEQUENCE OF THE LSA GENE

5' END

.

GGAAAATCACGAGAAGAACACGTTTTATCTCATAÄTTCATATGAGAAAC1 **TAAAATCTAACTTGAGAAGTGGTTCTTCAAATTCTAGGAATCGAATAAATGA** ATATTTCATATAAATGGAAAGATAATAAAGAATTCTGAAAAAGATGAAATCA **AAAAATAATGAAAATAAAATTTTTCGATAAGGATAAAGAGTTAACGATG**1 CTAATGTAAAAATGTGTCACAAACAAATTTCAAAAGTCTTTTAAGAAATC **ATGAAACATATTTTGTACATATCATTTTACTTTATCCTTGTTAATTTATTG AAGGGCAAGACGAAAACAGACAAGAAGATCTTGAAGAAAAGCA** 390 86 237 339 288

Geding Stend, a reportive :)

GCTAAAGAAAAGTTGCAAGAACAACAAGCGATTTAGAACAAGAGAGACGT GCTAAAGAAAAGTTACAGGGGCAACAAAGCGATTGAGAACAAGAGAGACG GCTAAAGAAAAGTTGCAAGAACAACAAGGGATTTAGAACAAGAGAGACGT GCTAAAGAAAAGTTGCAAGAACAACAAGGGATTTAGAACAAGAGAGACGI GCTAAAGAAAAGTTGCAAGAACAACAAGGGATTTAGAACAAGAGAGACG1 GCTAAAGAAAAGTTGCAAGAACAACAAGAGCGATTTAGAACAAGAGAGTT GCTAAAGAAAAGTTGCAAGAACAACAAGGGATTTAGAACAAGAGAGACTT GCTAAAGAAAAGTTGCAAGAACAACAAGGGGATTTAGAACAAGAGAGACŢI <u>GCTAAAGAAAAGTTACAAGAGCAQCAAAGCGATTTAGAACAAGAIAGACIT</u> **3CTAAAGAAAGGTTGCAAGAACAACAAAGCGATTTAGA 988** 845 969 849 594 747 798

FIGURE

ATGARACATATT ... ARGCGATTTAGA LSA.5 /ATG- -> 1-phase Translation 956 b.p. DNA sequence

FIGURE 7 (SUITE)

CAR GRG AGA CGT GCT AAA Suc GAT GAT TIA GAR CAR GAG AGA CGT GCT ARA GAR AAG ley glu gin giu arg arg ala lys giu lys leu CAR GAG AGA CTT GCT ARA GAR AAG TTA CAR GAG giy arg leu ala lys giu lys ley gin glu gin CTT GCT AAA GAA AAG TTG CAA GAA CAA CAA it ann gan ang ttg can gan can can age ys giu lys ieu gin giu gin gin ser asp CRA GAR CAR CAR AGC GAT TTR glu gin gin ser asp leu gin glu gin gin 3... -.. CRA CAR GAG AGA CCAA CAA AGC GAT TTA GAA CAA GAG AGA CAT ATA GAG AGA CGT GCT ARA AG TIG CAA GAA CAA CAA AGC 5 leu gin gin ser asp 261 1 GAG AGA CGT GCT AAA 110 org org ala liie fi 6CT RAA GAA AAG TTG CAA GA ala iys giu iys leu gin giu gi / 241 arg ala iys giu i

FIGURE 8

NUCLEOTIDE SEQUENCE OF THE LSA GENE

3' END

(CODING 3' END, REPETITIVE)

CAAGAACAAGAGGGTCTAGAACAAGAGAGACGT

37 GCTAAAGAAAGTTGCAAGAACAACAAAGCGATTTAGAACAAGATAGACTT

88 GCTAAAGAAAAGTTACAAGAGCAGCAAAGCGATTTAGAACAAGAGAGACTT 139 GCTAAGAAAGTTGCAAGAACAACAAAGCGATCTAGAACAAGAGAGACGT

190 GCTAAAGAAAGTTGCAAGAACAACAAAGCGATTTAGAACAAGAGAGACGT

241 GCTAAAGAAAGTTGCAAGAACAACAAGCGATTTAGAACAAGATAGACTT

292 GCTAAAGAAAAGTTACAAGAGCAGCAAAGCGATTTAGAACAAGAGAGACGT

343 GCTAAAGAAAGTTGCAAGAACAACAAGCGATTTAGAACAAGAGAGACGT

394 GCTAAGAAAAGTTGCAAGAACAACAAAGCGATTTAGAACAAGAGAGACTT

445 GCTAAAGAAAGTTGCAAGAACAACAAGCGATTTAGAACAAGAGAGACGT

496 GCTAAAGAAAGTTGCAAGAACAACAAGCGATTTAGAACAAGAGAGACGT

547 GCTAAGAAAAGTTGCAAGAACAACAAAGCGATTTAGAACAAGAGAGACGT 598 GCTAAAGAAAGTTGCAAGAGCAGCAAAGAGATTTAGAACAA

(CODING 3' END, UNIQUE)

640 AGGAAGGCTGATACGAAAAAAATTTAGAAAGAAAAAAGGAACATGGAGAT

691 ATATTAGCAGAGGATTTATATGGTCGTTTAGAAATACCAGCTATAGAACTT

742 CCATCAGAAAATGAACGTGGATATTATATACCACATCAATCTTCTTTACCT

793 CAGGACAACAGAGGGAATAGTAGAGATTCCAAGGAAATATCTATAATAGAA 844 AAAACAAATAGAGAATCTATTACAACAAATGTTGAAGGACGAAGGGATATA

895 CATAAAGGACATCTTGAAGAAAAGAAAGATGGTTCAATAAAACCAGAACAA

946 AAAGAAGATAAATCTGCTGACATACAAAATCATACATTAGAGACAGTAAAT

997 ATTTCTGATGTTAATGATTTTCAAATAAGTAAGTATGAGGATGAAATAAGT

1048 GCTGAATATGACGATTCATTAATAGATGAAGAAGAAGATGATGAAGACT

1099 TAGACGAATTTAAGCCTATTGTGCAATATGACAATTTCCAAGATGAAGAAA

1150 ACATAGGAATTTATAAAGAACTAGAAGATTTGATAGAGAAAAATGAAAATT

1201 TAGATGATTTAGATGAAGGAATAGAAAAATCATCAGAAGAATTATCTGAAG 1252 AAAAAATAAAAAAAGGAAAGAAATATGAAAAAACAAAGGATAATAATTTTA

1303 AACCAAATGATAAAAGTTTGTATGATGAGCATATTAAAAAATATAAAAATG

1354 ATAAGCAGGTTAATAAGGAAAAGGAAAAATTCATAAAATCATTGTTTCATA 1405 TATTTGACGGAGACAATGAAATTTTACAGATCGTGGATGAGTTATCTGAAG

1455 ATATAACTAAATATTTTATGAAACTA<u>TAA</u> (Stop)

(NON-CODING 3' END)

1485 AAGGTTATATATT 1498

linear

САНБАНСАВСВА ... БЕЛТАГАТИ

LSA. 3:ALL -> 1-phase Translation

1496 b.p.

DNA sequence

10/13-

FIGURE

org arg ala iys giu iys ieu gin giu gin gin ser asp ieu giu gin giu arg arg ala 611 - 201 Ann Gan Ang TTG CAn GAG CAG CAR AGA GAT TTA GAR CAR AGG AAG GCT GAT ACG ANA Iys giu iys ieu gin giu gin arg asp ieu giu gin arg iys ala asp thr iys iys GAA CAA CAA AGC GAT TTA GAA CAA GAG AGA gin gin ser asp leu giu gin giu arg arg ala

FIGURE ç (SUITE

САЛБАЯСАЯСЯЯ ... АТБАЯВСТЯТАЯ

LSA.3'STOP -> I-phase Translation

1482 b.p.

(")

12/13

FIGURE

Chn Ghn Chn Can acc Gat Cip Gab Chn Gac non Col Gct Ann Gan And Tip Can Gan Chn Gan Gan Gan Gan Gan as per early given g